

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

#### Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.



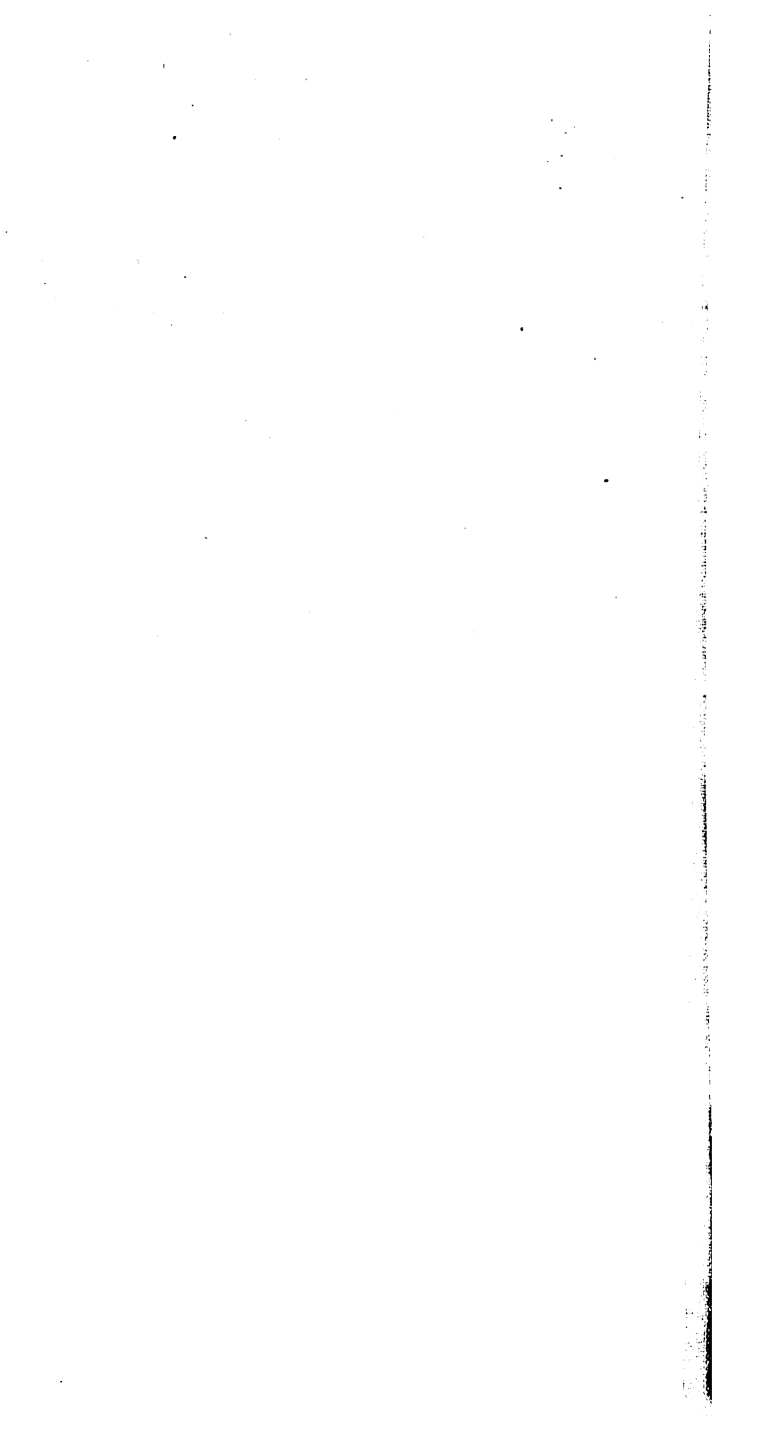








Dio Preme.



200 hum.



# Journal

für

# Chemie und Physik

## in · Verbindung

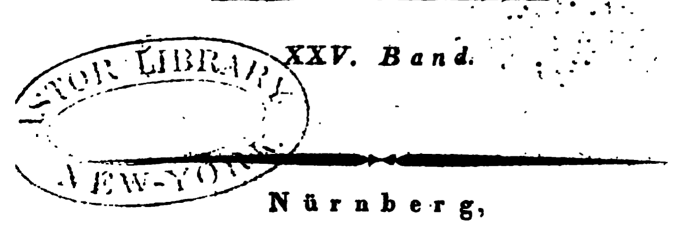
#### **m**it

J. J. Bernhardi, J. Berzelius, G. Bischof, J. W. Döbereiner, J. N. Fuchs, C. J. Th. v. Grotthuse, J. P. Heinrich, C. W. F. Kastner, W. A. Lampadius, H. F. Link, J. L. G. Meinecke, H. C. Oerstedt, C. H. Pfaff, R. L. Ruhland, T, J. Soebeck, H. Steffens, F. Streemeyer, A. Vogel.

herausgegeben

TOD

Dr. J. S. C. Schweigger.



in der Schrageschen Buchhandlung. 1819.



# Inhaltsanzeige des fünf und zwanzigsten Bandes.

### Erstes Heft.

	Seite
Kurzer Bericht über Hildebrandts Leben von seinem Schüler Bischof.	
Hypothesen zur Erklärung einiger räthselhafter Natur-	۲,
phänomene vom Hofrath Muncke in Heidelberg	17
Ueber einen Pyrophor, welcher bei der Sublimation des	•
Salmiaks erzeugt wird. Vom Dr. Hänle in Lahr.	29
Analyse des Mejonits vom Prof. Leopold Gmelin in	
Heidelberg.	36
Neue Nachrichten über die Erscheinungen, welche jetzt	•
die nördlichen Meere darbieten. (Aus den Annal de	-
Chim. et d. Phys. Tom, VIII. Jul. 1818. pag. 328f.)	40
Abhandlung über das Cyanogen und die Hydrocyan-	
säure, von Vauquelin. (Uebers, aus den Annal.	٠,,
d. Chimie et d. Phys. Tom. IX. Oct. 1818. von S.	•
Haas, Mitgliede der physikal. Gesellschaft von Stu-	_
dierenden in Erlangen.)	, Se
Analyse eines antiken Nagels, der in einer Grabstätte	-
bei Dillich, im kurhessischen Amte Borken, gesun-	•
den worden ist; vom Hofr. Wurzer in Marburg.	88
Ueber die Bereitung des ätzenden Quecksilbersublimats,	
von I, B. Trautwein	94
	•
	•

Seite Ueber Polarität und doppelte Strahlenbrechung der Krystalte; vom Prof, Bernkardi. Verfahren um Schwefelwasserstoffgas im Großen zu bereiten. Von Gay - Lussac. (Uebersetzt aus den Annalen de Chimie et de Physique T. VIL März 1818. S. 314 von G. A. Herrich, Mitgliede der phys. Gesellschaft von Studierenden in Erlangen). Auszug des meteorologischen Tagebuches vom Professor Heinrich in Regensburg. Januar 1819. Zweites Heft. Chemische Untersuchung zweier Tyroler Mineralien, des Andalusits vou der Liesenzer Alpe und des Bucholzits, eines neuen (früher mit dem Faserquarz verwechselten) Minerals. Vom Apotheker Dr. Rudolph Brandes, in Salz-Uffeln im Lippeschen. 115 Abhandlung über die Elektricität der Mineralkörper von Hauy. (Aus den Annales de Chimie et de Physique übersetzt von A. Wagner, Mitgliede der phys. Gesellschaft von Studierenden in Erlangen und revidirt v. H.). 135 Nachschrift des Herausgebers. Auszug aus zwei kleinen Schriften: 1) Die Schwefelquellen von Baden in Nieder-Oesterrach; vom Dr. Carl Schenk. 2) Charakteristik der Mineralquellen

in Besug auf Badens warme Heilquellen etc.

Hoffmann.

W. L. Kölreuter, Pforzheim, 1818. - Vom Dr.

# Inhaltsanzeige:

Neue Verfahrungsart den Zucker zu raffiniren, von Hrn.	Deite
Howard, (Uebers, aus den Annal, de Chimie et de	••
Physique von V. Linck, Mitgliede der physikal. Ge-	
sellschaft von Studierenden in Erlangen und revidirt	••
▼. H)	186
Zusätze des Herausgebers	187
Veber die bei Ausdehnung der Gase entstehende Kälte	
von Gay-Lussac. (Uebers, aus den Annales de	
Chimie et de Physique von J. P. Haiden, Mitgliede	•
der physikal. Gesellschaft von Studierenden in Er-	
langen. Durchgesehen von H.)	192
Nachschreiben des Herausgebers	197
Naturwissenschaftliche Verhandlungen der Göttinger So-	•
cietät der Wissenschaften. Im Jahr 1817 und 1818.	201,
Auszug aus dem meteorelogischen Tagebuche vom Professor Heinrich in Regensburg, Febr. 1819.	
Drittes Heft	
Ueber vortheilhafte Benutzung des brenzlichen Thieröls auf Berlinerblau, vom Dr. G. F. Hänle	<b>843</b>
Nachtrag zu dem Aufsatze über Polarität und doppel-	
te Strahlenbrechung der Krystalle; vom Professor	•
Bernhardi,	<b>3</b> 21.
Ueber die isothermischen Linien, vom Alexander von	
Humboldt, Uebersetzt vom Dr. Fabri.	25

Verbindungen, vom Prof. Meinecke in Halle	269
Weber eine Anomalie bei der chemischen Verwandt- schaft von Richard Phillips Esq. (Aus dem Journ, of Science and the Arts No 1, 1816. p. 80.  Webers, von. H. Kisenbsch, Mitgliede der physikalischen Gesellschaft von Studierenden; in Er- langen, und revidirt v. H.)	29 <del>0</del>
Deber die während der Coagulation des Blutes ent- wickelte Wärme. Von I. Davy, M. D. (Uebers.	
von H. Eisenbach,	* 279
Untersuchungen über die Gesetze der Wärme von Du- long und Petit, Auszug aus dem Französischen vom Prof. Meinecke.	<b>3</b> 04
Versuch über die Ausdehnung der Gläser und Metalle in der Wärme; angestellt von La Place und La- voisier im Jahre 1782. (Aus dem Französ. über-	
setzt von I. L. G. Meinecke.)	355
Notizen,	
3) Ueber Entfärbung des in der Nordhäuser Schwe- felsäure aufgelösten Indigs durch Hydrogen. Vom	
Dr. Pleischlin Prag	<b>363</b>
2) Ueber neue regetabilische Alkalien,	365
5) Eine neue Schwefelsäure, welche mit Baryt ein	
leicht auflösliches Salz giebt,	366
4) Neue Verbindung zwischen Oxygen und Hydrogen,	367

Soci

Isothermische Linien und Vertheilung der Wärme auf der Erdkugel vom Alex. von Humboldt, zu 268

Ausug aus dem meteorologischen Tagebuche vom Professor Heinrich in Regensburg, März 1819.

### Viertes Heft,

### Ueber Pflanzenalkalien,

I. Ueber das Delphinin, ein neues Pflanzenalkeli. Vom Dr. Rudolph Brandes, in Salsaffen (Lippe- Detmold)	56g
Il. Usber ein neues Pflanzenalkali (Alkaloid). Vom	
Dr. W. Meissner,	579
III. Ueber das Morphium und die Mekonsäure von F.	
C. Geyer, Provisor einer Apotheke in Bremen.	<b>38</b> 2
IV. Ueber ein neues Alkali von Pelletier und Ca- ventou. (Uebers, aus den Annales de Chimie et de Physique 1818, Tom, 8, p. 323 vom Dr. G.	
Osann.)	405
Nachschreiben des Uebersetzets.	406
V. Ueber des Strychnin. Aus einem Briese des Herrn Prosessor Steinmann in Prag an den Herausge-	•
ber	410

VI. Auszug eines Schreibens vom Hrn. Hofr. Wurzer. 4111 Chemische Untersuchung des Karpholiths vom Jos. Stein-

mann, Professor der allgem, und speciellen techni- schen Chemie am technischen Institute zu Prag.	Seite
Chemische Untersuchung eines fastigen Mesolithes (Wer- ner's Faserzeolith), von Hanenstein in Böhmen. Vom Br. Joseph von Freyfsmuth, Professor der	•
Chemie und Pharmacie an der Universität zu Prag.	425
Ist der geschmolzene salzsaure Baryt ein Chlorid oder ein salzsaures Salz? Vom Dr. Pleischlin Prag.	438
Versuche und Beobachtungen über die Reizbarkeit der Bellenzen, insbesondere des Lattichs, von Chiva- chino Carradoni. Im Auszuge aus dem Italienie	
echen vem Professor Meinecke.	<b>456</b>
Untersuchungen über das Verfahren, die Gallerte and en- dere stickstoffhøltige organische Elemente in ihre letzten Bestandtheile zu zerlegen, von Michelot- ti. Aus den Memoires de l'Academie de Turin 1811. II. 3. im Auszuge übersetzt vom Prof. Meinecke.	: 46¥
Bemerkungen des Uebersetzers.	<b>4</b> 73
Ueber den Steinheilit, und eine neue darin entdeckte Sub- etanz, von I. Gadolin. Aus dem Lateinischen	
vom Prof. Meinecke.	-
Auszug des meteorologischen Tagebuches vom Professor	۱ <i>,</i> •

in Regensburg. April

### Kurzer Bericht

and the second of the second o

über

# Hildebrandts Leben

T o n

seinem Schüler Bischof \*).

Georg Friedrich Mildebrandt wurde geboren zu Hannover am 5. Junius 1764. Sein Vater war Johann Georg Hildebrandt, königl. Großbritt. Leibchirurgus. Seine beiden Aeltern verlor er schon in den ersten Jahren seines Lebens. Indess seine Stiesmutter pslegte sorgsältig seine schwächliche Gesundheit, und für seine geistige Entwicklung sorgte ein junger würdiger Arzt, der damalige Hosmedicus Mensching in Hannover, welcher ihn in mehreren nützlichen Gegenständen unterrichtete. In seinem zwölsten Jahre bezog er das Gymnasium zu Hannover, und in seinem sechzehnten die Universität zu Göttingen, wo er sich, weniten die Universität zu Göttingen, wo er sich, weni-

<sup>\*)</sup> mit Benützung von Hildebrandts Leben und letzte Krankheit von seinem Schwiegersohne Hebnbaum. Erlangen 1816. Journ f. Chem. 1, 1847, 24, 24, 1. Hoft.

ger aus eigener Neigung als von seiner Stiefmutte bestimmt, und dem damaligen Hofrath von Aimmet mann aufgemuntert, der Arzneykunde widmete.

Hauptsächlich legte er sich aber auf das Studing der Anatomie, Physiologie und Chemie, mit der Wunsche, in einem dieser Fächer einst akademischer Lehrer zu werden. In seinem neunzehnten Jahr er langte er dies medicinische Doetogwärde. Kurz nach her, als er eben im Begriffe war, auf Reisen zu gehen, besiel ihn ein hestiges hitziges Fieber, das sich mit einer Metattase auf das gauze Adersystem seiner linken Beines endigte, woraus ein Uebel entstand, das ihn während seiner ganzen Lebenszeit nie mehr völlig verliefs.

Im Jahr 1785 habilitirte er sich als Privatlehrer in Göttingen; allein schon nach einem halben Jahre wurde er zum Professor der Anatomie an das anatomisch-chirurgische Institut nach Braunschweig berufen, und nachher auch zum Assessor des Ober-Sanitäts-Collegiums daselbst ernannt. Obgleich er keine Ursache hatte, mit seinen damaligen Verhältnissen unzufrieden zu seyn: so hatten doch die mit einer Professur der Anatomie verknüpsten Beschwerden, so wid das beständige Stehen und Gehen, welches der Berufeines practischen Arztes in einer großen Stadt mit sich bringt, einen nachtheiligen Einsluß auf seine, ohnehin sehr schwächliche Gesundheit, und besonders auf sein krankes Bein.

Im Jahr 1795 wurde er, nachdem er schon einige Jahre lang auch in Braunschweig Chemie gelehrt hatte, zum Professor der Arzneykunde, mit dem Auftrage hauptsächlich Chemie zu lehren, auf die damals preussische Universität Erlangen berufen, und im dar auf folgenden Jahre abermals ale Professor der Chamie nach Braunschweig; allein sowohl die Bitten seiner Schüler als auch die des akademischen Senats, bestimmten ihn, diesen Ruf abzulehnen. In dem nämlichen Jahre wurde ihm auch der Charakter eines könt night preussischen Hofraths zu Theil im Jahr 1796 erhielt er die Bestellung zum Professor der Philosophie und namentlich der Chemie, und im Jahre 1799 übernahm er, nach Abgang des Hofraths Mayer nach Cottingen, auch die Lehrstelle der Physik. Im J. 1804 wurde er von der königl, preussischen Regierung zum geheimen Hofrath ernannt, nachdem er im verhergebenden Jahre einen Ruf, nach Heidelberg abgelehnt hatte. Einen abermaligen Ruf im J. 1812 eben dahin sohlag er gleichfalls aus. Bis zu seinem Tode hielt er seine Vorträge über eben genannte Fächer, so wieauch über Physiologie und einige andere medicinische. Disciplinen, obgleich im beständigen Kampfe mit körperlichen Leiden, mit ungemeiner Gewissenhaftigkeit ununterbrochen fort.

Schon die mancherlei Wissenschaften, welche der Verewigte, während seiner Zujährigen Laufbahn als akademischer Lehrer gelehrt batte, lassen auf eine vielseitige und ausgebreitete Gelehrsamkeit schließen, noch mehr aber beurkunden dieß seine zahlreichen Schriften. Er besafs gründliche und tiefe Kenntnisse in der Anatomie, Physiologie, Chemie und Physik, so wie überhaupt in der ganzen Arzneykunde. In allen diesen Fächern hinterließ er uns gründliche und wohlgeordnete Lehrbücher, worunter noch jetzt einige sich befinden, die zur Grundlage hei akademischen Vorlesungen in den Händen solcher dienen, welche die Wissenschaft zu ihren Meistern zählt. Seine zahl-

Abhandlungen, tragen das Gepräge einer unbefangenen Wahrheitsliebe, eines tief eindringenden Scharfblickes und einer seltenen Deutlichkeit und Bestimme beit im Ausdrucke.

Als akademischer Lehrer wirkte er des Gutent sehr viel. Seine Vorträge waren frei, und zeichnetens eich durch Klarheit, Fasslichkeit und nicht minder durch Bestimmtheit im Ausdrucke aus. Sie waren ernst doch wusste er auch den trockensten Materien ein gefalliges und ansprechendes Gowand zu geben. Er verstand die Kunst, das Wichtige von dem minder Wicht tigen genau zu sondern, und jenes mit besonderem Nachdrucke hervorzuheben; ohne jedoch in den Fehler so mancher zu verfallen, in gewissen Lieblingsmaterien mit zu großer Ausführlichkeit, auf Kosten einer gleichmäsigen Anordnung des Wissenswürdigem zu verweilen. Er versäumte es nie, die vorgetrage nen Lehren durch erläuternde Versuche anschaulich zu machen, und auch hier traf er eine so zweckmäßeid ge Auswahl, dass die Folge seiner Experimente eine genaue Uebersicht von der Wissenschaft gab. Mit ungemeiner Sorgfalt und Genauigkeit stellte er Verouche an, keine Schwierigkeit konnte ihn in der Verfolgung derselben abhalten, und selbst die angestrenge testen Arbeiten unternahm er oft auf Rosten seiner so schwächlichen Gesundheit mit unermudeter Beharrlich keit. Die Wissenschaft würde gewifs durch ihn man che Bereicherung mehr gewonnen haben, wenn of nicht seine Kräfte so sehr zersplittern, so viele Zeit auf seine ärztliche Praxie hätte wenden müssen. Diest Hindernisse, welche eich seinen eigenen Ferschungen entgegen stellten, .. waren es aber auch, welche ihm

#### über Hildelirandts Leben.

teten.

Obgleich er stets einen gewissen Widerwillen gegen die ausübende Arzneykunde hegte, wie er auck mehrmals in öffentlichen Erklärungen sich diesen Beruf verhat: so konnte er doch oft den dringenden Bitten um seinen ärztlichen Rath und Hülfe, nicht wir derstehen. Und wenn et sich einmal des Leitlenden annahm; so durfte man überzeugt sayn, dals as diels mit der strengsten Gewissenhaftigkeit that, und mit der ihm eigenen herzlichen, dem Kranken so wohle thatigen Theilnahme. Nur wenn er zu sohr bestürmt und durch zu häufige Krankenbesuche sogar an det Erfüllung seines Berufs, der ihm über alles ging, verhindert wurde, konnte es wohl manchmal za einer augenhlichlichen heftigen Aubrallung seines Gemüths kommen; allein eben so sehnell frat wieder seine mae fürliche Gutherzigkeit und seine bis zur Ausopferung zehende Menschenliebe ein, die sich dann nur um so größer zeigte, um jene erste leidenschaftliche Aufwali 

Monate und 18 Tage alt. Er war groß von l'ersoni hatte eine ausdrucksvolle und sehr einnehmende Get sichtsbildung. Im Umgang war er etnst; doch kondite er im l'amilien- und freundschaftlichen Kreise sehr riel zur Erheiterung der Gesellschaft durch manche ganz ruhig hingesprochene witzige Bemerkung beitzer gen. Er war überqua theilnehmend und tröstend, und eigenes Unglück konnte ihn kann mehr betrüben als bremdes. Wahrheit und Recht negelte seine ganze, Handlungsweise, wobei er Festigkeit und Geracheit um vorzüglichsten Ziele seines Bestrebens machte p. 40-

das der Ausdruck seines Worts immer als Spiegel seiner Seele gelten konnte. Dabei war er theilnehmend und halfreich, selbst große Opfer nicht scheumend. Das aufheimende Talent unterstützte er auf alle mügliche Weise, und erhielt dadurch dem Vaterlande so manchen hrauchbaren jungen Mann, und so viele verdanken ihm allein, was sie geworden sind. Niemand konnte tmehr fremdes Verdienst ehren, niemand bescheidener seyn als er. Geliebt und geschätzt von allen, die ihn kannten, wirkte er durch sein Beispiel viel, und das Gute, was er gestiftet, wird noch lausge das Herrliche und Teeffliche seines Urhebers verkünden. Laut drückte sich dieses in den Gefühlen einer ganzen Stadt, in welcher er lebte, bei seinem Tode aus.

beschreibung den Grund anzugeben hat, warum er es unternahm, das Leben und den Charakter dieses tresbiehen Mannes zu beschreiben. Er hatte Gelegenheit ihr in allen Lebensverhältnissen näher kennen zu lernen: als sein Schüler, der mehrere Jahre seine Vorwäge anhörte; als Leidender in einer hestigen Krankheit, von der er während seiner Studienjahre einmal bestehen wurde, und in welcher Beziehung er ihm die Rettung seines Lebens schuldig zu seyn glaubt; als täglicher Gehülfe endlich bei seinen chemischen Arbeiten und gleichsam Hausgenosse in den letzten Jahr von seines Lebens.

Schriftsteller zu sprechen. Hildebrandt trat zuerst im Jahre 1785. als solcher auf. In dem ersten Det chanium seiner literarischen Laufbahn beschränkte sich wine Thätigkeit bloß auf Schriften medicinischen In-

meistens Schriften über chemische Gegenstände. Doch dass er auch das Studium der Mathematik nicht vernachlässigte, davon zeugt seine Größenlehre, welche annächst nach seiner Inauguraldissertation erschien.

Wir wollen hier des Verzeichniss seiner sammtlichen Schriften in chronologischer Ordnung aufführen.

- I. Schriften vorzüglich medicinischen Inhalts.
- Dissertatio inauguralie de pulmonibus. Gettingiae,
- Handbuch der reinen Größenlehre. 2 Theile ebend.
- 5) De motu iridis quaedam disserit, et praelectiones babendas indicat. Brunsvici 1786. 8.
- das. 1787. 8.
- 6) Bemerkungen über den Blesenstein in Richters chirurg. Bibliothek. 1787. B. VIII. St. 4.
- 6) Bemerkungen und Beobauhtungen über die Pecken in der Epidemie des Jahrs 1787. Braunschweig 1788, 8.
- 7) Ueber das Wessertrinken in den gelehrten Beiträgen zu den Braunschw. Anzeigen 1787. St. 49. 51. 58 - 610-
- 8) Ueber den Genuls des Obstes; chend. St. 77 79.
- 9) Ueber die Versäumniss der guten Erziehung in der ersten Periode des Lebens, ebend. 1788. St. 2. u. 5.
- 10) Beitrag zur Geschichte des thierischen Magnetismus; im Braunschweig. Magazin 1788. St. 22 - 24.
- 11) Anatomische Bemerkungen in Blumenbachs mediein. Bibl. 1788. Bd. Hf. St. 1.

12) Einige Bischrungen und Beobachtungen über deh Schlaf, physiologisch erklärt; im Braunschweig. " Journal 1788. St. 60 3 44 10 13) Ueber die Occonomie in Privathaushaltungen, insbesondere des Mittelstandes und der geningern -1 ... Ständes im Braunschweig. Magazin 47894/St. 10 nas amus 4 minus 10 noston y noas min de entre tatore med al l 14) Lehrbuch der Anatomie des Menschen 1ter Band Braunschweig 1789 — 2ter Band ebend. 1790. — 3ter Band ebend. 1791. — 4ter und letzter Band abend. 1792. gr. 8. Zyteith zerbesserte Aufl. chend. 1798 — 1800. 4 Theile in gr. 8. Dritte verbasserts .5. ... undinermehrtes Ausligip 49 This 4895 - 12804 Fi (2) 25) Geschichte der Unreinigkeiten im Magen und den Gedärmen; ein Buch, auch für solche, welche nicht Aerzte sind. 3 Bände ebend. 1990. 2. 26) Die Anzeige der Heilkräße und der Krankheiten, in welchen jedes Gewächs angewandt; wird, in -i.: Ebermniers Herbario [vivo, etal., Braunschw., 1790 und 1791. Fol. W. S. Karle Lindson He and 17) Ueber die Ergielaungen des Saamens im Schlafe, 3 ebend. 1792. 8. miles in the state of the 18) Einige Worte über Hrn. Tannestrickershier ange-; stellte Experimente; in dem Braunschweig. Magazin 1792. St. 21. 19) Progr. Commentationis de alcali minerali sanguinis humani Particulata I. Erlangae 1793. 2, 20) Diss. Dulcis mercurii laudes, ibid. 1793. 8, ; ; 21) Erinnerung an die große Heilsamknit des kalten Bades; im Braunschw. Magazin 1793. St. 24. 22) Primae lineae Pathologiae generalis. Erlangae 1795. 8. Von ihm selbst übersetzt. Er langen 1797. 8

23) Ueber die blinden Hämorrhoiden. ebend 1795. &

- Ucher die Arzneykunde, Erlangen 1795. 8.
- 25) Ueber die Hypochondrie; in Hufelands Journal für die pract. Arzneykunde, 1795. B. I. St. 1. 1795.
- Leichenöffnung; 1796. ebend. B. H. St. 4.
- pers, ebend. 1796. 8. Zweite verb. Auft. 1799.
  Dritte vermehrte und verbesserte Auft. 1803.
- 28) Einige Beobachtungen über den grauen Staar; in Loders Journal der Chirurgie. 1797. B. J. St. 2 und 3.
- Dritte vermehrte Aufl. 1807.

  Zusätzen vermehrte Aufl. 1807.

  Zusätzen vermehrte Aufl. 1807.
- So) Ueber den Zweck des Pankreas in den Abhandl.

  Zer Physikal. Med. Societät zu Erlangen. B. I.

  1809.
- Ji) Ueber Stärke und Schwäche im menschlichen Organismus; ebend. B. H. 1812.

### II. Schriften vorzüglich chemischen Inhalts.

- Anzeige seiner Wintervorlesungen, nebst.einer Abhandlung vom lebendigen Kalk, ebend, 1786. 8,
- bers, auf dem nassen Wege, und insbesondere von einer völligen Auflösung des Zinnobers. Crell's chem. Annalen Jahrg. 1792, Bd. II. S. 54.
- 5) Ueber die Natur des gebraunten Kalkes, ebend. 5.
- 6) Verfolg der Abhandlung über die Scheidung des

Quecksil	berg au	f dem	nessen	Wege.	·Crell's	cirem.
Annalen	Jahrg.	1792.	Ba; ir.	S. 196	7 1	$\nu < z$

5) Verschiedene Bemerkungen über die Auflösung des Quecksilbers in der Salpetersäure. Ebend: 291.

- 6) Ueber die Bereitung des rothen Quecksilberkalks durch Salpetersäure. Ebend. 598.
- 7) Bemerkungen (über die Verflüchtigung des Queck-
- 8) Ueber die Auflösung des Oueckeilbere in gewöhnlieher tropfbarflüssiger Köchsalzsäure, Ehend. Jahrgang 1793. Bd. I. S. 12.
- 9) Ausscheidung des flüchtigen Langensalzes aus dem Salminke durch vothen Quecksilberkalk. Ebend.
- und eine Methode, das Goldes durch Quecktilber, und eine Methode, das Gold von unedlen Metallen zu scheiden. Ebend. 195.
- Quecksilber, und die Verfälschung des Quecksilbers. Bbend. 296.
- 13) Chemische und mineralogische Geschichte; des Quecksilbers. Braunschweig 1793. 4.
- 15) Vergleichende Uebereicht des phlogistischen und des antiphlogistischen Systems. Crell's Ann. 1793.
- 14) Etwas über die Entbindung der Feuerlast aus Metallkalken. Ebend. Jahrg. 1793. Bd, II. S. 24 und ebend. 1794.- B. I. S. 210.
- 15) Etwas über das antiphlogistische System der Chemie. Ebend. S. 99.
- zer Goldkalk. 2) Phosphoreäure durch Verbrenming des Phosphore Bereitet. 3) Flüchtige Sehwer

felsäure, als festes Salz. Crell'a chem. Anyalen.
Jahrg. 1794. Bd. I. S. 18.

- 17) Ueber die Verquickung des Quecksilbers mit Kupfer und die Sublimation des Kupferkalks mit Selpetersäure. Ebend. S. 113.
- 18) Ueber den flammenden Selpeter. Ebend. S. 1991.
- 29) Ueber die Scheidung des Silhers vom Kupfer, durch Bereitung des Hornsilbers. Ehend. S. 486.
- silber vom Kupfer zu scheiden. Ebendas. Ashrg.
  1794. Bd. IL S. 9.
- Salpetersauchung der Wirkung des Kampfers, der Salpetersaure und des Weingeistes auf einander. Ebend Jahrg. 1795. Bd. I. S. 11.
- Darstellung des Schwefels in der Schwefelnaphtha.
  Ebend. S. 195.
- 55) Versuche über die Zusammensetzung des flüchtigen Alkali's, Ebend. S. 505.
- 24) Zerlegung eines blauen Siegellackes. Ebend. S. 383.
- Ebend. Jahrg. 1795. Bd. II. S. 6.
- s6) Note über das Stickgas. Ebend. S. 515. . . . .
- demischer Vorlesungen; nach dem neuen Systeme abgefalst. 1ter Band. Erlangen 1794, 2ter und 3ter Band. Ebend. 1794, gr. 8.
- sondere der von Hrn. Armand Seguin in Frankreich zen erfundenen Methode, das Leder in wenigen Tagen zu gerben. Erlangen 1795. 8.
- Ann. 1796. Ad. I. S. 255.

- Salpeterstoffgas aus Salpeter. Crell's chem. Ann.
- 31) Vermischte chemische Bemerkungen aus einem Briefe. Ebend. 1796. Bd. II: S: 636.
- 52) Commentatio chemica de metallorum nobilium puritate arte paranda. Erlangae 1796. 6.
- 53) Ueber die Scheidung des Eisens von der Thonerde, Crell's chem. Ann. 1797. Bd. I. S. 207.
- de, und die Bereitung einer reinen Blutlauge.

  Ebend. 1798. Bd. f. S. 19.
- 35) Ueber eine scheinbare Verwandlung des Silbers in Gold. Scherore allgem. Journal der Chemie. 1798. B. I. S. 198.
- 56) Beiträge zur chemischen Geschichte des Goldes.

  Erster Beiträg. Ebend. 1798. B. I. S. 650 Zwebter Beitrag. Ebend. 1799. B. III. S. 175. Dritter

  Beiträg. Ebend. 1800. B. V. S. 597.
- 57) Ueber den Unterschied der kalischen Salze in der Erzeugung des Alauns. Ebend. 1799. B. II. &
- 38) Chemische Versuche und Gedanken über das Blutzeie Ernährung und die thierische Wärme. Crelle okem. Ann. 1799. Bd. I. S. 18. Fortsetzung, ebend. S. 145. Schkafe, ebend. S. 201.
- 59) Ucher die Erzeugung des Glaubersalzes aus Gype und Kochselz. Ebend. 1799. B. L. S. 355.
- 40) Erfahrung von 'der Wirkung in die Ferne (Actio in distans) bei der Herstellung der Metalle. Ehend, 1799. B. II, S. 10.
- 41) Encyklopädie der gesammten Chemie (1. Th. Theografie) 1tes bis 7tes Hest. Erlangen 1799 1802.

- (2. Th, Prexis) Stes bis 16tes Heft. 1805 1810. Zweite verm. und verbess. Aufl. 1tes und 2tes Heft 1809 und 1810, 3tes Heft 1812, 4tes und 5tes [Heft 1812 1814. Erstes Supplementheft zur Encyklopädie 1815.
- physikalisch- chemischen Versuchen über das Verbalten des Phosphors in den verschiedenen Gasarten u. s. w. Erlangen 1800. gr. 8.
- 45) Ceber die Aussöslichkeit des Kupfers in Ammoniak. Crell's chem. Ann. 1801. Bd. I. S. 257.
- 44) Vorrede zu C. H. T. Schreger's kurzen Beschreibung der chemischen Geräthschaften u. s. w. Fürth 1802. 8.
- Physikalische Untersuchung des Mineralwassers im Alexanderbade bei Sichersreuth in Franken mit Bemerkungen über die Heilkräfte kalter Lohlensaurer Wässer. Erlangen 1805. 8.
- 46) Ueber die Modification der Materie in Gehlen's neuem allgem. Journal der Chemie. 1805. Bd. V. S. 603.
- brik der Bürger Smith, Cuchet und Monfort in Paris 1805, in Gilbert's Annalen der Physik. Bd. XXI. S. 179.
- A8) Auszug aus einem Briefe des Professors Hildebrandt an den Prof. Gilbert, seine Apparate zug Zersetzung des Wassers durch galvanische Electricität betreffend. 1805. ebend. S. 257.
- 19) Anfangsgründe der dynamischen Naturlehre, abgelfalst u. s. w. Mit 4 Hupfertafeln. Erlangen 1807. Fortsetzung und Schluß. Ebend. 1807. gr. 8.

- 50) Erklärung der Abbildungen zur Encyklopädie der Chemie.; Mit Kupfern. Erlangen 1807. gr. 8.
- 51) Vermischte chemische Aussätze in Gehlen's Journal für Physik, Chemie und Mineralogie 1807. Bd, IV. S. 131.
- Leber die Natur des durch Verpussen des Salpeters mit Kohle erhaltenen Gas. Ehend. B. V. S. 326 Ebend. 1809. B. VIII. S. 714. Nachtrag in diesem Journal 1811. B. I. S. 391.
- Beschreibung eines Manometers, durch dessen Anwendung man die Veränderungen erkennen kann, welche in der Elasticität und Mischung einer dem Volumen nach bestimmten Quantität von Luft erfolgen. Von C. L. Berthollet. Mit einer Anmerkung über die Anwendung desselben, von dem Uebersetzer Fr. Hildebrandt. Ebend. 1808. S. 358.
- Versüche über die Verbindung des Phosphors mit den Metallen und ihren Oxyden auf dem nassen Wege; nebst der Untersuchung eines Gas, welches durch eine besondere Zersetzung des Alkohols erzeugt wird. Von Theodor von Grotthuss. Uebersetzt mit Anmerkungen vom Prof. Hildebrandt.
- Ebend: 1808. Bd. V. S. 599
- 55) Ueber die Unabhängigkeit der Erregung des Galvanismus von dem Unterschiede der Oxydabilität in den einander berührenden Erregern. Ebend. 1808. Bd. VI. S. 56.
- Versuche über das Verhalten des todten Fleisches in verschiedenen Gasarten. Ebend. 1808 B. VII. S. 283.
- Erster Nachtrag zu den Versuchen über das Verhalten des todten Fleisches in verschiedenen Gasarten. Ebend. 1809. Bd. VIII. S. 180.

- 56) Zweiter Nachtrag. In diesem Journal 1817. B. I. S., 358.
- 59) Versuche über das blansaure Kupfer. Ebend. 1808. Bd. VII. S. 667.
- ben an den Prof. Gilbert vom Prof. Hildebrandt.

  1808. Gilbert's Annalen der Physik. Bd. XXX.

  S. fm. . . ...
- 61) Von der Torricellischen Leere über Wasser, Gehlens's Journal etc. 1820, Bd. IX. S. 542.
- 62) Ueber Phosphorkalk und Phosphorkali, Ebend., 1810. Bd. IX. S. 766.
- Von der Torricellischen Leere über fettem Oel, Dieses Journal, Jahrg. 1812, B. I. S. 41.
- 64) Versuche über die Unterscheidung des Lichtes beider Electricitäten in verdünnter Luft. Ebendas. Jahrg. 1811. S. 237.
- 65) Ueber doppelte Mischungen und Scheidungen. Ebend. Jahrg. 1811. B. III. S. 274.
- 66) Ueber das bei der Verpuffung des Salpeters mit Kohle erhaltene Gas. Nachtrag zu Jahrg. 1812. Bd. V. S. 6.
- 67) Kleiner Beitrag zur Geschichte des Goldes. Jahrg. 1812. Bd. VI. S. 369.
- 68) Versuche über die Talkerde in den Menschenknochen. Ebend. Jahrg. 1815. Bd. VIII. S. 1.
- 69) Ueber den gelben Niederschlag, welcher bei der Auflösung des Kupfers in Salpetersäure sich absetzt. Ebend, Jahrg. 1814, Bd XI, S. 169.
- 70) Ueber die verschiedene Wirksamkeit verschiedener Metalle in der Erzeugung des electrischen Spitzenlichtes. Ebend, Jahrg. 1814, S. 437.
- 71) Rüge einer Verstümmelung der Abhandlung vom

## 16 Kurzer Bericht über Hildebrandts Leben.

Prof. Hildebrandt über Tälkerde in den Menschenknochen in den Ann. de Chimie. Jahrg. 1814. in diesem Journal. Bd. KH. S. 227.

72) Zweifel gegen Davy's Theorie von der Chlorine oder dem Halogen, auf Thatsachen gegründet vorgetragen vom Prof. Fr. Hildebrandt. Ebend. Jahrgang 1815. Bd. XIII. 5. 72.

73) Ueber den Sauerstoffgehalt der Atmosphäre und die Anwendung des Salpetergases denselben zu finden. Ebend. Jahrg. 1815. Bd. XIV. S. 265.

74) Mehrere Uebersetzungen von ihm d. Journ. Jahrg. 1811. Bd. III. S. 323. Bd. IV. S. 189. S. 193. Jahrg. 1812. Bd. V. S. 164. 166. Jahrg. 1815. Bd. VIII. S. 65. Jahrg. 1814. Bd. XII. S. 227.

was at mile to be a few or and

A et a rolling grange heethaftes . The hard he had a start of the star

Während ich in dem vergangenen Sommer mit der Aushicht über 'den Ausbau der akademischen Institute beschäftigt war, blieb mit "the literarische Arbeiten beschäftigt war, blieb mit "the literarische Arbeiten zur keine Zeit übrig und auch jetzt bin ich "neben der Ausarbeitung eines Compendiums der Physik neben dit vo vielen unverhiebtlichen underweltigen Besch zungen überhäuft, daß ich mich an keine größere Mandlung wagen dark "Unterdeusen habe" ich mit harbie er über verschiedene wichtige Probleine harbiedenen welttige Probleine harbiedenen der und erlaube mir über einige, welche bis jetzt auch dicht mit Gewissheit ausgemarkt sind paren Physikum intrutheilen, in der Ueberzeugung; daß selbst die kühnste Hypothese da zulässig ist, wo überzeugende Jose f. Gem. s. Phys. 25, 24, 1, 247, minu gloob in his eine

Gewilsheit nicht erwartet werden kann. Vorerst wilk de ich drei noch immer streitige Fragen, über Sommenstecken, Meteorsteine und die einzeln zerstreuten Granitblöcke, und will versuchen, wie weit eie aus physikalischen Principien erklärt werden können. Den Anfang mache die letztere, bei weitem die leichteste, aber für mich schon despegen sehr interessante, weil ich so eben das Glück gehabt habe, die persönliche Bekanntschaft des großen Geologen und berühmten Reisenden Herter Dedpold v. Buch bei seiner Durch reise durch Heidelberg zu machen, wodurch die Auf inerksamkeit auf diesen mir längst interessanten Gegenstand bei mir aufs Neue rege wurde.

· Man hat es bekangelich schoo lange unbegreiflich gefunden, auf welche Weise die zum Theil ungeheuer großen Granitblöcke, welche in den verschiedensten Ländern der Erdey-namentlich an den afrikanischen Küsten, in den Schweizergebirgen, und an den Hüsten der Ostsee, gerstreut, liegen, an diese ihre jetzige Liegeretätte gekommen sind, Zwei Hypothesen, de die bedeutendsten unter den übrigen, streiten, sich um den Vorrang, Nach der einen, welchq vorzüglich durch Dolomies vertheidigt ist, sollen sie durch Wasserfly shen fortgeschwemmt seen, nach der andern, welche gegenwärtig in dem vorerwähnten H. v. Buch einen therlegenen, Vertheidiger gefunden , bat , sollen sie durch Wurfkrafte auf die Platze, wo wir sie jetzt fin den, geschlendert seyn. Beides scheint mir gegen die magemachtesten physikalischen Grundsätze zu streiten. Nehmen wir die Wasserfluthen auch noch so reissend an, und zugestanden, dals fortgeschwemmtes Hole eder ansitzendes Eis die Wegflösung erleichtert habes so bleibt doch immer unbegreiftich, durch welche Mit

phaig den statischen Gegetsen zuwider; über Thilley and Borgspitzen weggefiller seyn könnten. Gehen wir our Hypothese von der Wurfhewegung über , so warde diese das Phinomen leicht erklären; wehn kein Widerstand der Luft ware. Allein, wein gleich das Gesets des Widerstandes der Luft noch' nicht mit großter Schärfe aufgefunden ist, 26 geht doch aus den Rechnungen und Versuchen aller Geometer, die sob hiermit beschäftigt kaben, so viel hervor, defe' auch die ungehouerste Würfkrift selbst eine eiserste Hegel, geschweige denn ein Granithlock, nur eine deutsche Meile, viel weniger also bis an 20 oder gar be Meilen geschlendert werden kann, wordber icht hole auf. Huttons course of Mathematic's III. 278 vers weise. Vorzäglich würde diese Unmöglichkeit in die Augen fallen, wenn die Behauptung der Geognosten. muedisch des Hent Hausmann, gegrätidet ist, dafet be in der Ebene unt Lameberg und sim Ufer der Ottal ne liegenden Blocke von derselben Art sind, "als dis" Granite der schwedischen Küste.

Vermuthlich ist, die vielnige Erklätung diesell Verkommens der einzelt liegenden Grunitmassen blofdaurch verhindert, dals man früher fast ohne Ausminne den Granit als einzigen festen Rern oder mindestens als feste Rinde ider Erde andisschen pflegte, within die einzelnen Granitberge für Hervorragungen oder Spitzen dieses Kerns halten auflite. Einzelne Staelee konnten daher blofe von diesen Spitzen abgewissen, und entweder fortgerollt, oder weggeschwemmt oder durch Wurftrafte fortgeschleudert seyn, Seitdem werniesen ist, dass der Granit neben andern Ge, birgeerten ülterer Formationen gelagert ist, und wens mir volkende anischnen in dass er weger in einzelnen

### ार्थक क्रियाम् व्यवस्थित क्रियम् अस्ति । व

Kuppen auf anderen Gebirgsarten hamentlich auf Gneus aufliegt (S. Pierrot, Phys. III. 368.), kann Sie Erklärung des Phänomens keine Schwierigkeit, mehr haben. Ueberall, we wir Granitherge antreffen, fimb den wir größere und kleinene Blöcke dieser Steiner! umber liegen. Dürfen wir nach, dem Schlusse a mee jeri ad minus annehmen, das es früher auch kleiseren Granitgehirge gab; und diese ans solchen Blöckell beh standen, so ist leicht denkbar, daß die Zwiechenrie me allmählig verwittenten; und weggespült wurden; die größeren Maussa aber au diesen Stellem liegen blied! hen, und von dort aus theile durch Wasterstitheny theils..dusck Herabrollen und sonstige Hrsachen zeed etreut wurden. In wenig Worten ausgedrückt helficht also die Erklärung: , die einzeln liegenden Granishlön cke sind die Reste vormaliger kleinerer, allmählig nerh störter Granitherge. Täuscht mich mein Gedächtnifen durch die Erinnerung an eine frühere Beabachtungh night, so saigt die Taufelemaner unweit Blankenburge in Niedersachsen noch jetzt den Fuse Jeines solchen 

Der zweite Gegenstandt, bei welchem ich der get wähnlichen Erklärung nicht beistlichten kann, betrießt die Ursache, wodurch die Meteorsteine sich erhitsten sollen. Gern trete ich Hrn. Chladai und den meistert französischen, so wie überhaupt der größeren Zahl der Physiker bei, welche diesen räthselhasten Hörperen einen kosmischen Ursprung zuschreiben; denn sie sier tellurisch oder atmosphärisch zu halten, kann ich mich unmöglich überwinden. Mögen immerhin Dümpse voten stark erhitzten Metallen austateigen; eie fallen sieher mit andern Stossen verbunden, wieder berah, und icht kann mir nicht einbilden, das siensich durch eine ge-

viese qualitas occulta, die man gern Electricitat neanen möchte, zu Massen, Tausende von Centnern schwer, zu vereinigen im Stande sind. Wirklich steht auch der Annahme ihres kosmischen Ursprunge kein bedeutendes Hindernife entgegen. Blos die Frage scheint große Schwierigkeiten zu haben, woher sie die ihnen eigene große Hitze erhalten. Einige nehmen auch hier zur Electricität ihre Zuflucht; allein ich kann nicht absehen, woher dieselbe eigentlich kommen soil. Andere, worunter der erste berühmte Vertheidiger ihree kosmischen Ursprungs, Hr. Chladni, vorzüglich gehört; leiten die Hitze derselben aus eiser Reibung an den Lufttheilchen ab. Wenn nun sleich diese Hypothese die Autorität mehr als eines großen Geometers für sich hat : so streitet sie dafür desto auffallender gegen die bekanntesten Naturgesetze. Schon im Allgemeinen ist gar nicht erwiesen, dass die stärkste Reibung expansibeler Flüssigkeiten , oder vielnehr die hoftigete Bewegung fester Körper in denselben die Temperatur der icizteren zu erhöhen vermag. Ware uur von einer geringen, etwa einige Grade der hondertheiligen Scale betragenden Wärme-Erzeugung tie Redes, so konnte man die enorme Geschwindige keit bei ihrer Bewegung in Auschlag bringen', um dedurch das Unzureichende dieser Erklärung weniger hillher zu machen, obgleich diese Geschwindigkeit seknell abnehmen, und anch in höheren Regionen nicht mehr stattfinden würde, wenn die verschwinden-Dichtigkeit der Atmosphäre daselbst irgend eine melsbare Gegenwirkung äufserte. Wolfen wir aber den Grad der Hitze aus dem Lichtglanze beurtheilen, den dieselben schon in jenen Regionen verbreiten: so muse Meselbe die des weifsgiühenden Eisens um ein Vielfie. haltbarkeit dieser Erklärung, wenn man erwägt, das dieser Lichtglanz gerade da schon am stärkstan ist, wo sie muthmaslich erst in die Atmosphäre unserer Erde treten, demnächst allmählig ahnimmt, und zuletzt bis zur dunkeln Hitze verschwindet. Berücksichtigt man diesen Umstand genauer, so leitet er leicht auf die richtige Erklärung des Phänomens.

Dals es im Raume unsers Sonnensysteme Körper giebt, welche viel weniger dicht sind, als mesere Erde. ist aufser Streit. Diese geringere Dichtigkeit ist entweder eine Folge der individuellen Beschaffenheit ihrer Bestandtheile, oder einer größeren Temperatus Im ersteren Falle müssten entweder die nämlichen Stoffe, welche unsern Erdball bilden, anders gemische seyn, um ein geringeres mittleres spec. Gewicht herauszubringen, (eine Hypothese, welche allenfalls für die Planeten und ihre Trabanten ausrejoht, aber nur mit Einschränkung statuirt werden darf), oder cher men konnte neue, auf unserm Erdballe nicht vorhandene Stoffe als constituirende Bestandtheile derselben annehmen, wobei dann keine writere Bestimmung und Bezeichnung derselben möglich wäre. Die letztere Hypothese würde allgemain gelten, und selbst die goringe Dichtigkeit der Sonne und der Cometen wo nicht erklären, doch wenigstens jeder weiteren Forschung entziehen. Bloss die Meteorsteine würden forte während jeder Erklärung ein unübersteigliches Hindernife entgegensetzen, indem ihre Bestandtheile mit. denjenigen identisch sind, welche wir auf unserer Erds antreffen, und ihre Erhitzung eine Wirkung ohner Ursache hleibt. Die zweite Hypothese, wonach die. rölsere Leichtigkeit mehrerer Himmelskörper als Folge

riner hübern Temperatur anzusehen ist, schliefet die Anwendung der ersteren auf mehrere Planeten und Trabenten micht aus, müste aber auf die Sonne und die Cometen allein oder in Verbindung mit jener angewandt werden. Ehe ich indels diese Anwendung sachweise, sey es mir erlaubt, auf einen physikalischen Lebreatz aufmerkeam zu machen, welchen ich war micht neu nennen mag, aber ich erinnere mich nicht denselben tirgendwo mit ausdrücklichen Worten enfgestellt gelesen zu haben. Dass ich diesen Gegenständen vorzügliche Aufmerksamkeit gewidmet habes davon liegt die Ursache in den Untersuchungen, wellche ich über die Wärmetheorie in meiner Abhandlung aber das Schiefspulver anstellen musste. Schon habe ich aus der dort aufgestellten Hypothese einige Erklirangen räthselhafter Phänomene abgeleitet, und ich hoffe thre ferners Anwendung nock weiter in der Folze mechweifsen zu können,

Wenn ein erhitzter Körper seinen Ueberschuss von Wärme abgiebt: so geschieht dieses nach dem allgemeinen, von Newton aufgestellten Gesetze, wobei das constante Erkaltungs-Verhaltniss durch die specifische wärmeleitende Kraft des umgebeuden Medii gegeben wird. Am geriogsten ist die Wärmerabaahme im sogenannten leeren Raume, wobei es gans infeer den Grenzen der Möglichkeit liegt, einen Körper im Vakuo srei schwebend erkalten zu lassen. Schließen wir nach einer sehr zulässigen Analogie, so müssen wir annehmen, daß ein Körper, sobald er so weit von jeder andern Materie getrennt ist, daß der Wärmestoff (nach Analogie der Electricität) den Raum nicht zu durchdringen vermag, seine Temperatur gar nicht ändert; oder mit andern Worten: Jeder erhitzte

Murper, wie koch seine Temperatur auch seyd mage wird in absolut leeren Raume frei sohwebend wird Temperatur nie verlieren. Diesen Lohreatz zugegeben gegen welchen ich mir kein Argument denken kanne wird as ein Leichtes seyn imehrere bis jetzt rätheel histe-Phänomene zu erklären. Vor allen Dingen har den wir die Cometen für solche Weltkörper zu halten welche bie auf einen sehr hohen Grad der Temperar for erhitzt sind, 'so dals sie nicht bloß wegen ihree ungemeinen Leichtigkeit die Planeten nur wenig stor ren, sondern dass auch ein Theil derselben durch die Thätigkeit des Wärmestoffes zu einer glübenden, d. h selbst leuchtenden Atmosphäre expandirt wird. Nach der in meiner Schrift über das Schiefspulver aufger stellten und mehreren Erfahrungen angepalsten Theor vie wird der Wärmestoff erst dann vorzüglich thätig wenn or mit irgend einer andera Potenz, als Elestrif cität, Licht u. s. w. in Conflict kommt, abgesehen von den allgemeinen Gesetzan, der Attraction, wodurch seine Erscheinungen vorzüglich modificirt werden. Inspi besondere ist das Licht diejenige Potenz, welche den latenten Wärmestoff hervorruft, und es mus daher jet der Comet bei seiner größeren Annäherung zur Sonne leuchtender und sein Schweif ausgedehuter werden. thren chalich sind diejenigen Massen, welche als Meteorsteine der verschiedensten Art hernbfallen. Wohen sie kommen, d. h. woher sie ursprünglich entstanden und wie sie gehildet sind, braucht hier nicht beant. wortet, ja nicht einmal untersucht zu werden, und wird vielleicht nie, vielleicht bald genügend entschieden, entweder durch Vermehrung der Beobachtungen oder durch eine glückliche Hypothese. Je weiter sie von der Sonne entiernt sind, desto weniger wird die

35

Monge (wenn' wir auch nur kildlich 'eo sagen dürfen) shres Wärmestoffes in Thatigkeit gesetzt; mehr aber geschieht dieses, so wie tie der Sonne näher kommen. Nähern sie sich in ihren regellusen Bahnen der Attractionssphäre eines Planeten oder Trabanten bis suf eine meishare Weite, werden bie von ihm mit beschleunigter, wegen Abwesenheit aller Hindernisse der Bewegung zuletzt unglaublich wachsender Geschwindigkeit angezogen, und treten sie in die Grenze seiner Atmosphare ein, so wird durch den Conflict der Attraction, theils ibrer eigenen Masse, theils der Elemente des Plantten, dem sie sich nähern, die Thätigkeit ihree Wärmsetoffes auf das Maximum gesteigert worden. Dieser Moment jet derjenige, worin ihr Vesbrownen stattfindet, aber die Wärme kann ihnen nicht entzogen worden, weil kein in ihrer Wirkungssphäre befindlicher Körper sie aufnimmt. Je tiefer sie sich aber in die Atmosphäre des Weltkörpers einsenken desto achneller verlieren aie dieselbe, zuletzt so gewaltsam, dafs sie, gleich wie die erkaltenden expansibelen Flüssigheiten detouirender Substanzen mit, einem starken Getise zusammenfallen, und beträchtlich erkältet in einem Zustande mässiger Hitze die Oberfläche der Erde berühren, wobei sie wegen der nachfolgenden sehnellen Abkühlung meistens in mehrere Stücke zerenringen. Diese Erklärung atimmt mit der Erscheinung überein, und hat kein Naturgesetz widersich. Schliefelich will ich noch eine Kleinigkeit him manfügen mir erlauben, bei deren Beurtheilung ich die Ueberschrift dieser Abbandlung zu berücksichtigen bitton mule. Bin großer Geometer bat die Frage aufgeworfen, ch die Meteorsteine wohl aus dem Monde kämen. Der Calcul versteint diese Frage nicht, abee

gednichtrische und physikalische Grundsätze eind dagegen. Ich möchte wohl zu fragen mir erlauben, ob en der Mühe werth seg, die Hypothese ernstlich zu prüfen, wenn jemand ihren Ursprung aus der Sonne ab-

leiten wollte.

Das schwierigste Problem, auf allen Pall viel rathselhafter als beide verher untersuchten, ist die Erkläreng der Sonnenflecken. Zwar haben wir zwei Erklärungen derselben, welche selbst bei den größstein Astronomen zu einigem Ansehen gelangt eind; andere dagegen haben mit Recht Bedenken getragen, ibnet beizutreten, und ohne meinem Urtheile hierüber auch nur das mindeste entscheidende Gewicht beilegen zie wollen, muss ich doch gestehen, dass ich nicht begreife, wie man dieselben mit anerkannten physikalischen Axiomen in Uebereinstimmung bringen will. Nach beiden ist der dunkle Sonnenkbeper mit einer Lichtatmosphäre von colcher Elasticität umgeben, das tie Lichttheilchen in Gemässheit derselben mit der bekannten ungeheuern Geschwindigkeit von eirea 40000 Meilen in einer Secunde fortbewegt werden. Wie fein und flüssig, jedem Widerstande ausweichend, diese Photosphäre sey, ist kaum mit Zahlen auszudrücken. und aus dem Verhalten des ätherischen Lichtstoffes tm Hreise unserer Beobachtungen auf keine Weise mit Sicherheit auszamitteln. Dennoch aber soll derselbe um den Sonnenkörper eine gewisse begrenzte Lage bilden, und hiervon täglich so viel ausgesendet werden, als die Planetenbewohner zu ihrer, im Verkältnifs zu dem graften Centralkörper des ganzen Systems als untergeordiset anzuschenden, Existenz gerade bedürfen. Durch diese Photosphäre aber ragen die Spitten der dunkeln Sonnenkörpers mituater hervord

ie Höhe der leuchtenden Sonnenatmasphäre au sieigen Orten geringer worden, oder die Spitzen der Sonnenberge zunehmen sollen. Nach einer andem Hypothese soll dieselbe sich an einigen Orten trennen, und einen Blick auf den dunkeln Sonnenkörper gestatten. Dass wir aber hierdurch den angenommenen Begriff der Blasticität, Feinheit und Flüssigkeit der selben vollig wieder aufnehen, leidet keinen Zweifel, und ich mag dieses nicht durch die Parallele anschantich machen, dass man sich die Atmosphäre der Erde mit Oesnungen und Lücken denken sollte, durch weben von einem entsernten Planeten aus der Erdkörper gesehen werden könne.

OR wiederhelte Beobachtungen der Somenflecken Sommer 1817 und 18 theils mit einem vierfüßigen Achromaten von Wellington, dessen Blendglas ein sehr Mares weifses Bild der Sonne gieht, und welcher zu der ungemein schönen Sammlung physikalischer Instrumente des hier privatisirenden H. Bertheaud gehört, theils mit einem fünstehalbfüssigen Frauenhofer, haben mich auf eine Hypothese gebracht, welche vielleicht weniger mit anerkannten Naturgesetzen streitet. So oft und no deutlich auch die Sonnenflecken beschrieben und gezeichnet eind, so ist doch meines Wissens ningend die Bemerkung beigefügt, welche ich allezeit beetätigt gefunden habe, dass mindestone Jeder größere Sonnenfleck nach seinem Verschwinden eine Art Narbe, welche als ein hellerer Streifen erscheint, zurückläßt. Vorzüglich genau kann man dieses wahrnehmen, wenn die Stelle an den Rand der Sonne kommt. Wenn wir nun mit Biot und mehreren Physikera die Sonne für einen glühenden Hörper hat-

### Muncke üb. ein. säthselh. Naszrphänom.

ten dürfen, und zugleich annehmen, dies die specifische Leichtigkeit derselben eine Folge ihrer größerer Ausdehnung durch die Wärme sey, so übersteigt diese Glähhitze alle unsere Vorstellungen, welche wir aus ähnlichen Erscheinungen auf der Oberfläche unserer Erde entlehnen, und ich halte es für gänzlich übers Lüsig, dieses durch eine Berechnung darzuthun, ibei welcher ehnehin die Constanten mit der erforderlichen Soharse auf keine Weise bestimmt werden könnten-Auf allen Fall aber muss die Hitze und Flüssigkeit, aus der Analogie zu schließen, nach Innen abnehmen; obwohl, in Folge des oben aufgestellten Lehrastzes an hoip völliges Erkalten; zu denken ist. In dieser flüssigen Masse denke ich mir einzelne größere und kleizere, nicht völlig geschmolzene Stücke schwimmend, welche nach statischen Gesetzen zuweilen über die · Oberfläche hervorragen, und die mehr oder mindet dunkele Flecken bilden. Wo die flüssige Masse am den Rändern zum Theil überfliesst, zum: Theil unterbrochep ist, entsteht der punktirte Rand, und wenn: sie wieder untersinken, bleibt die Narbe, wo die beiden flüssigen Ränder wieder zusammengestossen sind, noch einige Zeit sichtbar. Ob von dieser glühenden: Masse metallische und sonstige Stoffe losgerissen und: im Raume des Sonnensystems zerstreut werden konnen, darüber, so wie überhaupt über den Prozess der Licht- und Warme- Ausscheidung, erlaube ich mir hier vorerst noch keine Hypothese.

Ueber einen

Ueber einen

Weicher.

bei der Sublimation des aud

erzeugt wird.

Vom.

Dr. Handen in Eahr.

In meiner chemisch- technischen Abhandlung über den Satmiat (Frankfurt bei I. Ch. Hermann) habe ich die merkwürdige Erscheinung mitgetheilt, dass der Rückstand des, auf direktem Wege, durch Sättigung die Ammoniaks mit Salzsäure verfertigten Salmiaks, nach dem Zerschlagen des Sublimirgsfälses, bei Berührung der Last, sich sehnell entzündet, und in hestige Glutgeräth, und also ein wahrer Pyrophor ist.

Dieser entzündliche Rückstand enthält, außer etwas salzsaurem Ammoniak, keine audern salzige oder
öhlige Theile; seine ührigen Bestandtheile sind: Hidhlenetoff, Stickstoff und etwas Wasserstoff. Man weife
aber, wie sehr der Stickstoff in Verbindung mit Hobid
das Verbrenses derselben ersuhwert.

derin liegen, dass die thierische Kohle im Glühesene verlegt und ihre beiden Grundlagen, Ammoniumoxydund das Oxyd der Hohle, zum Theil desoxydirt werden, in welchem Zustande sie, bei Berührung der seuchten atmosphärischen Luft, den Sauerstoff aus der selben begierig anziehen, sich erhitzen, und als verbrennliche Substanzen ins Glühen gerathen, wobei sich etwas Wasserstoffgas entwickelt, das theils mitter brennt, theils von der Kohle verschluckt wird

Zunächst in der Kohle kann zwar die bewegen de Ursache der Entzundung, nicht aber der innere Grund des Verbrennens gesucht werden, da bekanntlich keine, am allerwenigsten die thierische Kohle in ganz verschlossenen Gefälsen, zum Glühen gebracht werden kann. Läßt man den Rückstund zhis a Tage lang, bedeckt, im Glaskolben etehen, so oxydirt sich

die Hohle allmählig und ohne Entzündung.

bewickt durch das schnelle Anziehn des Sauerstoff aus dem dunstförmigen Wasser der Luft, wodurch der en solches gebundene Licht- und Wärmestoff plötzlich frei wird, als Feuen hervortriet, die Hohle derohdringt, und auf diese Art das Glühen verureschts ein. Phäsomen, aus welchem man mit aller Wahrenskeinlichkeit auf die Metallität der Hable schliefsen kann.

Men wird vielleicht fragen, warum der auf dem Wege doppeher Verwandtschaft erzielte Salmiak keine ellistentzundliche Kohle zurückläset? Hier aber eind jene Bedingungen nicht gegeben; denn bei dieser Subt hiertion hietet, die Gegenwart von saltsaurem und schweselsaurem Ammeniale, salz- und schweselsaurem

erde, unter welchen Substanzen immer einige Zersebtung vorgeht, der Kohle hinlänglichen Sauereroff dar, ma sie jenes Processes zu überheben.

Bei diesem Verbrennen wird die Hehle nicht in Asche verwandelt; sie bleibt Rohle; denn elt nichtet auf so viel Sauerstoff (und Wesserstoff) auf; alt das Verbältniss zur Grundlage des Sticketoffs, als eines integrirenden Bestandtheils dertelben, erfordert; nacht dessen Wiederherstellung die Kohle wieder verlische Nur das dabei befindliche salzseure Ammoniak; das das zufällig betrachtet werden kunn, wird in der Hitze verfächtigt, wesshalb die Matte sogleich unter Wander gehracht werden muss.

Der Schwefel ist nicht als ein wesentlicher Bed Aundtheil aller Pyrophöre zu beträchten ist denn nicht alle enthalten ihn; wo er zugegen ist, befördert et des Verbreunen, weilt er sethet ein verbrennlicher Körper ist, und in dieser Ligenschaft die elektrischen Kräfte erköht.

Aber absolut bedingt hir Bilding eines Pyroliphort ist die Gegenwart der Kohle in Verbindung mit metallischen Grandlagen verschiedener Art, und die Wasser; welche Stoffe, mit einander in Contakt gelbracht, den electrochemischen Process hervorrusen. Werden die entgegengesetzten Electricitäten hiedurcht auf einen hahen Grad gesteigert; so sind sie jedesmal von Licht und Wärme begleitet, das Wasser wird zurlegt, sein Souerstoff bildet Oxyde, sein Wasserstoff wird von der Kohle verschluckt, oder verbindet sich mit dem Stickstoff, und so wird das Gleichgewicht wieder hergestellt. Ist die electrische Sphinung sehwach, so wird nach Maassgabe der verpoetsten ge-

eingen Intensitiu des plectrischen Gegregeten, entwe

Pines. Theorie laste sich auf alla Pyrophore an wenden; alle enthalten; queser der Kohle, entweder Hali, oder Ammoniak, oder ein anderen Oxyd, in et sem gewissen Grade der Desoxydation ihrer metallischen Grundlagen, daren Bestraben sich mit Sauerstof zu sättigen, d. h. ihre worige Indifferenz wieder her matellen, das Resultat des Verbrennens zur Folge

Dasy arhielt einen Pyrophor, els en Kohlensaurt durch Kalimetall zersetzte, und letzteres im Uebermant mwandte. Schon dieses Uebermage dentet an, dass es zur Hervorrufung der pyrophoritahen Rigenschaft der Kohle nicht hinreighe, blofs die Kahlensaure is Saverstoff und Kahlenstoff zu verlegen, sondern daf selbet des Grundprincip des Kohlenstoffe derch Berge bung seines. Sanerstoffs. in Bewegung gagetet worder muste, um jene Bracheinung hervorzebringen, und dals also das Kalimetall eine stärkere Anziehung geges den Gauerstoff aufsert, oder in einem größern Verhaltnife au demaelben steht, als die metallische Base de Kohle, deren Dassyn; sich in diesem. Versuchn zu Usberzeugung, ausspricht; denn wozaug sollte sonst nach Wiederherstellung des Kali, des erzeugte Pyros phor bestelien?

Das Verbrennen von Dary's olingugrüner Schrenzenz \*), die Substentzundung des, mit oder ohne Kali, geglühten Russes, und Woodhauseng \*\*) Beobs

<sup>\*)</sup> Schweigege Journal etc., 1. B. S. H.

hung der Entzündung und Ammoniakentwicklung on mit Kali calcinirter Kohle bei Besprengung mit illem Wasser etc. beruhen auf denselben Gründen. hae Annahme metallischer Grundlagen ist die pyroporische Erscheinung nicht befriedigend zu erklaren, d ich glaube, man könnte aus den, von mehreren Suurforschern gemachten sehr lehrreichen Versuchen reits die hypothetische Wahrheit ableiten, dass atte Salugen Basen Oxyde, und deren, ihrer Natur ch von einander verschiedene, Grundlagen die Orne sind, durch welche der Charakter eines jeden, h. sein eigenthümliches Hervortreten in die Sinnende, festgesetzt wird. Betrachten wir z. B. den Stickoff als aus Ammoniakmetall, Sauerstoff und Wasserin einem bestimmten Verhältnifs, zusammengeet, so wird uns manche Erklärung leichter werden, d die trügerischen Phänomene, die uns bei einigen grauchen Wasserstoff darbieten, wo wir Stickstoff, diesen, wo wir Wasserstoff erwarten, uns nicht thr tauschen. as the trade over a section of an

Dass auch die Pflanzenkohle Stickstoff enthalte,

Proust, durch Bildung von Blausäure, vermittelst
Glühens der Hohle mit Kali, für mehrere Arten
Kohlen indirect bewiesen. Die Holzkohle ist
er von der thierischen darin unterschieden, dass in
sterer das Ammoniakoxyd und in jener das Oxyd
Kohle vorwaltet. Auch ist der Zutritt des Stickfes zur Pflanzenkohle nicht wesentlich, sondern
nur als zufällige Folge des Holzverkohlungsproses zu betrachten, wobei der Stickstoff der eingeklossenen atmosphärischen Lust zerlegt wird, dessen
yd sich dann mit der Kohle verbindet.

Journ. f. Chm. u. Pbys. 25. Bd. 1. Heft."

Noch habe ich Beispiele von Selbstentzündung mzuführen, welche nicht auf pyrochemischem Wege erzeugt werden, z. B. feuchtes Heu, mit Fett getränkte und fest zusammengepackte Wolle, frische Kräuter mit Oelen oder Fetten gekocht, u. s. w. welche Substanzen, wenn sie fest zusammengepresst werden und auf einander liegen bleiben, sich erhitzen, und leicht in Entzündung gerathen. Es sind ebenfalls Pyrophore, zu deren Bildung die Natur, statt des Feuers, die Gährung einschlägt, und bei deren Erklärung wir wieder zu oben angegebenen Gründen zurückgeführt werden.

Das Moment dieser Veränderung organischer Substanzen ist der Uebergang der zweiten Gährungsperiode \*) in die dritte, oder in die faule Gährungs Sie ist das Resultat des in Thätigkeit gesetzten Electricismus im Conflict mit dem Chemismus; — entgegenwirkender Kräfte, wodurch die harmonische Verbindung (das Gleichgewicht) des organischen Canzen aufgehoben, und der Körper in seine letzten Grundstoffe aufgeföst wird. Diese Stoffe vereinigen sich nun durch Masseanziehung, und die neuen Produkte sind Gebilde der unorganischen Natur \*\*). (S. meint Abhandl. über den Salmiak, Seite 58 und 39.)

Oft gehen diese Substanzen, wenn nicht alle Um stände zu einer Entzündung zusammentreten, bloß in eine Verkohlung über, und unwillkührlich wurde ich durch Betrachtung dieses Gegenstandes zu der Ide

<sup>\*)</sup> oft ein Ueberspringen derselben,

<sup>\*\*)</sup> Das auf diesem Wege erzeugte Kali enthält immer Stick stoff, #1.

hingezogen, das das Selbstverbrennen lebender, ausgetrockneter Menschen, welche viele geistige Geträhke zu sich nahmen, ein wahrhaft pyrophorischer Process seyn könne, der in Zerlegung der geistigen Flüssigkeit durch Wasserbildung (als höchstes Bedürfnis der Natur) und dadurch veranlasste Desoxydation des Stick- und Kohlensloffs \*) besteht, welche Stoffe sich socht, auf Kosten des Lebens, wieder oxydiren, und den thierischen Organismus zerstören. — Ein beachtenswerther Gegenstand für thierische Chemie.

Eben so halte ich die Phosphorescenz in Fäulnis übergehender Substanzen für einen unvollkommenen Pyrophor, oder für ein Verbrennen, bei welchem sich, wegen der Trägheit der Kräfte und Langsamkeit der Bewegung, nur Licht entwickelt.

<sup>\*)</sup> erregt durch thierische Electricität.

Line of an interest and a line of the second of the second

Prof. Leopold Gmelin

in Heidelberg.

Der von mir untersuchte Mejonit war vom Vestr, wo er sich in Drusenhöhlen grauer, in früheren Ausbrüchen ausgeworfener, Kalksteinfragmente nicht gans häufig vorfindet. Sehr hinderlich für die Untersuchung war der undurchsichtige, weiße, weichere, mit Säuren brausende Ueberzug, entweder durch vorübergehende Einwirkung des vulkanischen Feuers oder durch Verwittern hervorgebracht, mit welchem sich die meisten Hrystalle bedeckt zeigten. Auch mußte die Kleinheit der oft mit fremdartigen Fossilien, wie Leucit, Kalkstein u. s. w. vereinigten Mejonitkrystalle, welche keine ganz genaue mechanische Sonderung zuließ, das Resultat der Analyse minder genau machen.

Das specifische Gewicht der von mir analysirten Mejonitstücke fand ich durch das Nicholsonsche Aräometer gleich 2,650, was mit dem von Mohs gefunde-

nen specifischen Gewählte, rom nife, "nelte "fibergige kommt.

# Verhalten des Mejonits un Feuer.

Die Angabe von Lelieure, als sey der Mejonit leicht unter Aufschäumen zu einem blesigen weißest Glase schmelzbar, welche in die meisten Handhücher der Mineralogie übergegangen ist, hahe ich nicht bestätigt gefunden, da es mir bei wiederhohlten Versuchen nicht gelungen ist, mit einem gaten Löthrohre feine Stückchen Mejonits auch nur an den Kanten zu schmelzen.

In einer Glassöhre erhitzte Mejonitstücke entwickelten wie so man he andere Fossilien wenige wässerige, brenzlich riechende und geruthetes Lackmunpapier bläuende Dampfe, wobei sie o,4 Proc. am Gewicht verloren. Bei weiterm Erhitzen derselben in einem Platintiegel bis zum starken Rothglüben verlüchtigten sich noch 1,2 Proc., worauf sich das Fossil weder zusammengebacken, noch in der Durchsichtigkeit verringert, hingegen der Platintiegel violett angelaufen zeigte.

Aus dem geglühten Fossile, wahrscheinlich vor. züglich aus seinem weißen Ueberzuge unst sich durch Wasser freier Kalk ausziehen.

#### Analyse durc't kohlensauren Baryt

16151 11.

4.439 Gramm Mejonitstücke wurden mit en,o Gr. kohlensauren Baryts innig gemengt in einem Platintiegel, der von einem irdenen umgeben war. 1/2 Stunde lang dem Essenfeuer bis zum schwachen Weiseglühen ausgesetzt. Im Deokel des Platintiegel zeigte sich ein geringes weises, Curcuma rotheudes Suhlimat, das

mit Soliwefeldaufe 0,045 Gr. Salz lieferte, dessen Menge jedoch zu gering war, um mit Sicherheit als schweifelsaures Lithion erkennt werden zu können, für welche Vermuthung jedoch die größere Flüchtigkeit dieses Alkalis spricht. Den übrigen Theil der durch Salz-Väure, Schwefelsäure, Ammoniak und kleesaures Amhoniak bewirkten Zerlegung übergehe ich, da er nichts besonderes darbietet.

Matthe durch Salzsäure,

Da ich mich bald überzeugte, das der Mejonit, mit Salzeäure im Mörser zart eingerieben, unter schwacher Kohlensäureentwicklung (die wohl bloss vom Ueberzuge abzuleiten ist) stark angegriffen und beim Erhitzen vollständig zersetzt, und in eine Gallerte verwandelt würde (öbgleich in manchen Handbüchern der Mineralogie das Nichtgelatinisiren des Mejonits als ein Kennzeichen aufgeführt wird), so bediente ich mich dieser einsacheren und sicherern Methode, bei der ich Alaunerde und Eisenoxyd durch reines und den Kalk durch kohlensaures Ammoniak abschied.

Die gelungenste Analyse mit Salzsäure gab mir in 100 geglühten Mejonits:

Kieselerde	40,8
Alaunerde	40,8 30,6
Kalk	22,1
Natron mit wenig Lithion	2,4
Eisenoxyd	1,0
Kohlensäure und Verlust	3,1
<i>,</i>	100,0

Das Natron gab sich mir in seiner Verbindung mit Schwefelsäure durch das Verwittern seiner Kryställe zu erkennen: die Gegenwart des Lithions vorPtatintiegels, da es mir nicht gelang, seine kleine Menge isolirt darzustellen. — Ich enthalte mich, das Resultat dieser Analyse einer Berechnung nach der Proportionslehre zu unterwerfen, weil theils der Ucberzug, theils die Beimengung fremdartiger Fossilien einen Fehler in das Resultat bringen mußten. Am meisten nähert sich dieses Fossil in seiner Zusammensetzung dem Scapolith und dem Prehnit.

en de side de la Carta de la C

omi if our a company to the state of the party in the party of the par est aiden allation in . ...... un mentant die i enquisi ชาวิทยาล ซอกเทียงของ เดอเลา (องกุษณ์ได้ วิทยาล แม่โดย เรีย Post and chieft then Dillyman in the or maintained without ony traction of the rightness of the contraction ter a marketine represented to the party of the party of the party of in an in- of year of the trade of the trade of the reserver Neue Nachrichten

über die

## Erscheinungen,

welche jetzt die nördlichen Meere darbieten.

(Aus den Annal, de Chim, et d. Phys. Tom. VIII. Jul. 1818. p. 328 f.)

Es ist unsere Absicht, in diesen wenigen Blättern einige verbürgte Nachrichten, aus englischen Zeitschriften, über den Eisbruch zusammenzustellen, den gegenwärtig die Eisberge erleiden, welche seit mehreren Jahrhunderten Grönlands Küsten umgaben, und die Seefahrer verhinderten, sich dem Nordpol zu nähern. Auch werden wir diesen mehrere neue Beobachtungen über die Strömungen beifügen, welche eine unmittelbare Verbindung der Baffinsbai mit dem nördlichen Meere, und eine gänzliche Trennung Asiens von Amerika sehr wahrscheinlich machen.

Der Capitain Beaufors begegnete am letzten 4. October im 46° 30' nördlicher Breite Eisbergen, welche die Strömungen nach Süden trieben.

Der Lieutenant Parry begegnete gleichfalls welchen am 2. April in einer nördlichen Breite von 44°5 21'.

Die Kriegeschaluppe (the Fly) segelte gegen Ende März im 42° N. B. zwischen zwei großen schwimmenden Eisinseln durch.

Das vom Capitain Vivian commandirte Packetboot von Hahfax, la Grâce, spürte, als es am letztverwichenen 28. Märs in die nordliche Breite von 41°, 50′ und von Greenwich westliche Länge von 50°, 53′ gekommen kam, den ganzen Tag einen außerordentlich kalten Nordwind, der die Nähe des Eises verkündets. Am folgenden Morgen bemerkte man wirklich eine Menge schwimmender Inseln, deren einige nich 200 bis 250 Fuß üher die Meeressläche erhoben, sich nach allen Richtungen bewegten, und einen Raum von mehr els 7 Stunden einnahmen.

William Dayment Vorsteher der Beig Ann de Poole, verließe den Hasen von Greenspond in Terra neva am Morgen des 19. Januar 1818, und Abends begegnete er schwimmenden Inseln, Am solgenden Morgen, bei Sonnenausgang, war das Schiff so von Eis eingeschloseen, dass man selbst von dem Maste aus keinen Ausgang wahrnahm.

Das Eis erhob sich in diesem ganzen Umfange chagefähr 14 Fuse über die Wasserläche, bewegte sich gegen Südost und zog das Schiff 29 Tege lang in derselben Richtung. Am 17. Februar bemerkte der Capitain Dayment, als er sich Soo Meilen östlich vom Cap Race und im 440, 57 nürdlicher Breite hefond,

gegen Südost einen Ausgang und wurde so frei. Von 19. ienuar bis zum 3. Februar machte die Brig täglich nur 4 Meilen (11/5 Stunde); vom 3. bis zum 17. Februar aber betrug ihre Schnelligkeit in einer Stunde beinahe eine Meile. Dayment berichtet, dass er während der 29 Tage, welche diese sonderbare Fahrt anhielt, mehr als 100 sehr große Berge von sestem und bläulichem Eis wahrgenommen habe, welches die Seefahrer Groenländisches Eis nennen.

Auf ihrer Fahrt von Sanct Johann in Neufundland nach Schottland hegegnete die Brig Funchal von Greenock zweimal wiederholt großen Eisfeldern; sogleich am 17. Ianuar 1818, ohngeführ 15 Meilen von dem Hafen, den sie so eben verlassen hatte, und dann am 20. desselben Monate im 47° 1/2 Breite. Das erste war 8 Meilen (beinahe 3 Stunden) breit und man sah seine Gränze nach Norden nicht; das zweite, eben so ausgedehnt, trug auf seiner Mitte einen ungeheuren Eisberg (an immense ice-berg).

Wir wollen hiermit diese Aufzählung schließen, dem sie reicht hin, um zu beweisen, daß die Ortsveränderung des Eises eich zu gleicher Zeit auf einem großen Raume der nördlichen Meere zugetragen haben muß, und daß eie noch fortdauert. Die Zeitschriften erzählen auch, daß einige dieser schwimmenden Inseln sich bis zu den Tropen hinabbegeben und nichtsdestoweniger ziemlich große Ausdehnungen beibehalten hätten, und daß man deren unter andern auch nahe bei dem Kanal von Bahama gesehen habe. Wir haben nun keinen Grund dieses Factum in Zweifel zu ziehen; aber wir haben es uns zum Gesetze gemacht, in diesen Auszug nur solche Angaben aufzunehmen, welche ganz glaubwürdig sind, und das

mird man den erstern nicht streitig machen, dann wir haben sie in einer Abhandlung Barrow's, Sekretäre der englischen Admiralität, gefunden.

Die Bewegung des Eises, die man seit einigen Jabren in der Nachbarschaft der Bank von Terra-nova beobachtet, hat, beweist, dass auf der Hüste von Labrador eine Strömung seyn muss, welche in jeder Jahrszeit von Norden nach Suden geht. Dieses Resultat wird übrigens durch das Zeugniss aller Seefahrer bestätigt, und unter andern durch das des Kapitain Buchan, der in diegen Gegenden 5 Jahre bintereinander stationirt war. Daraus geht hervor, dass die unter dem Namen Gulf stream bekannte Strömung, weiche von Soden nach Norden langs der östlichen Küste der vereinigten Steaten läuft, nicht über Terra Noya hinansgeht und dass also die tropischen Erzeugnisse nicht auf diesem Wege in die nordlichen Meere gelangen konnen. Von den zahlreichen Beispielen, die man anführen kann, um die Thatsache zu bestätigen, daß der Gulfstrom, wenn er bis Terra Nova gelangt, sich gegen Osten wendet, und nach einer zweiten Bengung sieh gegen die Küsten von Frankreich, Spanien. Portugali und Afrika kehrt, wählen wir hier wur die zwei folgenden, wed sie ganz neu nind.

Am 25. Jun. 1817. warf der Capitain der Catherina von London, als er sich im 44° nördlicher Buzite und beitäufig im 15°, 49' westlicher Länge from Greenwich befand, seine wohl verpiehte Flasche, in die er einen Zettel gethan hatte, ins Meer; und man fischte diese Bouteille am vergangenen 10. November, mitten in der Bucht von Carnate in der Provinz Gallizien auf.

Im Mai 1817, genau in derselben Bay von Car-

fangen, welche ein an M. John Williamson Shik von Georgien adressirtes Billet enthielt, und vom Capitair W. Baugh im 49° nördlicher Breite und 43° westlicher Länge während seiner Reise nach Liverpool auf dem Schiff Georgia ins Meer geworfen war. Der Zettel war nicht datzet.

Man sicht leicht, wie viele sonderbare Notizen man in kurzem über die Richtung und Geschwindigkeit der beständigen Strömungen erhalten würde, weme die Seefahrer eich die Mühe gaben, von Zeit zu Zeil den Meeresfluthen wohl verschlossene Flaschen anzw veftratien, die immer eine genaue Angabe des Orte ward Tage, we sie ins Meer geworfen wurden, enthiel ten. 80' ist es z. B. wahrscheinlich, dass, wenn mas dieses Mittel schon bei Cooks Reisen gebraucht hatte. els er die nördlichen Küsten von Asien und Amerika untersuchte, man jetzt nicht mehr über die Trennung dieses Erdtheile streiten würde, und dass man dann wissen würde, ob die Behringsstraße, wie Capitain Borney behauptet, nur der Eingang einer tiefen Bucht ist; oder ob sie mit dem Meers um den Nordpol is Verbindung steht.

wit längs der Küste von Labrador, eine von Norden nach Süden gehende Strömung Statt findet, in welcher man oft schwimmendes Holz, das nur unter den Tropen wachsen konnte, findet; es ist demnach schwer zu begreifen, dass es anders als durch die Behringestraße in die nördlichen Meere sollte gekommen seyth. Der Gouverneur der dänischen Niederlassung an der Discon Bay, die auf der westlichen Küste von Groenland liegt, besitzt einen Tisch von Blephantenbaum aus ein

Lichen Strömung, von der wir eben sprachen, aufgen fichen Strömung, von der wir eben sprachen, aufgen fischt wurde; man bekam auch zu gleicher Zuit einen Campeschen- Baum mit.

Kämen diese Producte von der Landenge, welche die beiden Amerika verbindet, aus dem Meerbusen von Mexiko, so würde sie die Gulf stream bis Terra Nova und von da gegen einige Küsten von Frankreich oder Spanien haben führen können; allein man kann nicht zugeben, daß sie der Küste an Labrador gefolgt, und gegen die reißende Strömung geschwommen wären, die aus der Davisstraße herabkommt.

Im Jahr 1786 entdeckte der danische Admiral Lowenorn, im Angesicht der grönländischen Küste. to einer Breite von 65° auf und im 55°, 8/ westlicher Länge von Paris, ebenfalls einen Elephantenbaumstamm, der so groß war, daß man ihn, um ihn aufs Schiff zu ziehen, zersägen musste. Dieser Stamm war bis zum Kern von Würmern zerfressen, denn sonst hätte er, wie bekannt, nicht schwimmen können, Man fing ihn in der von Nordost nach Südwest, der Haste von Gronland parallel laufenden Strömung auf. welche jährlich eine so große Menge schwimmenden Holzes an die nördlichen Gestude von Spitzberg, der Insel Jean - Mayen und Island führt. Hier kann man aun unmöglich annehmen, dass der Elephantenbaum durch unbekannte Flüsse, deren Mündnugen sich im Norden der alten und neuen Welt offneten, in die nordlichen Meere geschwemmt worden sey, da man weife, dass dieser Baum nur in Amerika und nahe am Aequator wächet. Nicht zu gedenken, daße auch andere Arten schwimmenden Holzes, das die Buchten von Spitzberg anfüllt, oft von Seewiirmern (Sea-worm)

durchlöchert sind, welche nur in den heifsen Climas

Die Theorie, die wir Tom. VII. S.1193 entwickelt haben, und nach welcher alle Tropen-Producte durch die Behringsstraße in des nördliche Eismeer gelangt wären, setzt voraus, daß im stillen Ocean eine von Süden nach Norden gehende Strömung sey, von der die nördliche Strömung im atlantischen Meere, die aus der Davisstraße von Spitzberg und der Ostküste von Grönland kommt, so zu sagen, nur eine Verlängerung wäre. Nun haben aber bereits die Seefahrer, wenn sie gleich die Meere von Japan und Kamstehatka viel weniger als den nördlichen atlantischen Ocean befahren haben, einige Thatsachen gesammelt; welche das Daseyn eines solchen Stromes ausser allen Zweifel setzen.

In jedem Jahre wird eine ungeheure Menge schwimmendes Holz an die mittäglichen Küsten det den aleutlichen Archipelagus ausmachenden Inseln ausgeworfen. Man bemerkt darunter Lärchen, Tannen, Est pen und andere Bäume, welche im Ueberflus wach sen, jedoch mehr im Süden auf den zwei entgegenge setzten Küsten von Asien und Amerika. Das wahre Hampherholz (the true camphor-wood), ein Erzeug niss der heissen Klimate, verdient eine besondere Erwähnung, weil es zeigt, dass die Strömung der Wo gen von Süd nach Nord sich im stillen Meere wahr nehmen lässt, ja sogar sehr nahe beim Aequator. Die ses Holz bleibt nicht ganz in den südlichen Buchten der Aleutischen Inseln. Eine beträchtliche Menge des elben schwimmt in die von den Inseln gelassenen Zwischenräume, und wird bis über die Behringsstrafs hinaufgetrieben. Auf Cooks letzter Reise fischten die

Metrosen der Résolution und der Découverte schon im 70° der Breite täglich so viel Holz aus dem Meese, als sie zu ihrem Bedarf nöthig batten. Auch sagt der Capitain Clerke in seinem Tagebuche ausdrücklich, daße dieses Holz vortresslich gebrannt habe und nicht im geringsten von Näße durchdrungen (it was not in the kast water-soaked); woraus zu folgen scheint, daße micht lange schwamm und daß die Bäume, welche die südliche Strömung in diese Gegenden geführt hatte, das vorige Jahr schon bis zum Polar-Meerbusen vorgedrungen waren.

Die Nord-Südströmung länge den Küsten von Spitzberg und Grönland ist reisend und schr breit. während die südnördliche, welche Cook in der Behringsstrafee bemerkte, schmal ist und in einer Stunde nur eine Viertelstunde zurücklegt. Diese Verschiedenheit ist der stärkste und vielleicht der einzige Grund, den man der Verbindung der beiden Ströme entgegensetzen kann. Barrow meint, dass das abhiefsende Meer aus den Polarbassius ersetzt wird vermittelst einer Strömung, die, nach ihm, mit einer großen Schnelligkeit über die Eisgränze im Norden der Beliringsstrafse hinausläuft; und um zu beweisen, dass diese Idee sehr natürlich ist, führt er an, dass die Eisberge (seebergs), deren untere Fläche beträchtlich unter das Wasser sinkt, zuweilen den Winden entgegen schwimmen, und also ganz anders, als die Massen, welche, so zu sagen, nur auf der Oberfläche der Wellen ruhen. "Es ist erstaunlich, sagt der Naturforscher Fabricius, der mehrere Jahre lang in Grönland wohnte, die Schnelligkeit zu sehen, mit der sich ein Eisberg zuweilen gegen den Wind bewegt; aber es ist klar, dass diess davon herrührt, dass die Grundfläche des Berges; die sehr tief unter Wasser ist, einen großen Stols von einer untern Strömung erhält, während der Wind nur auf den bei weitem kleineren über die Wassersläche hervorragenden Theil wirken kann. Da aber die Eisberge sehr ungleiche Tiefen haben, so wird man auch leicht begreifen, wie es manchmal kommt, dass der eine der Richtung der hestimmten Strömungen auf der Obersläche durch die Wirkung des Windes folgt, während ein anderer, ganz in der Nähe, sich entweder langsamer oder ihm entgegen bewegt.

Wir schließen diesen Auszug mit einigen Beobachtungen in der Nähe von Grönland, die sich auf die Temperatur und specifische Schwere des Seewassers beziehen. Man wird hier den Beweis finden, daß, wenn man sie mit denen von Iohn Davy (Tom. VII. pag. 30 f.) vergleicht, die Meinung, nach welcher die Salzigkeit und folglich die Dichtigkeit des Seewassers um so geringer ist, je höher die Breite wird, keinen Grund hat.

	berechnet,	bere		400	Meridiane von Paris	Mer	dem	nach	gind	elle	Tab	Die Längen in dieser Tabelle sind nach	Þ.	ängen	Die I	* #*# *	
;	Viel Eis.	, <i>)</i> 	9259	90 : 1 1. <b>4</b> ) 77	******	pa.	H	4	نجهين	36	4	•	78,		Mai 24.	ti en l'abor	1
	Unter dem	<u>:</u>	7,050		70	*	Ļi U	<b>.</b>	4	, 40	حت.	ÇA G	77,	.8	April		
	Kein Eig.	-	2950	an J	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	<b>છ</b>	<u>့</u> မေ	: + -		6, 11	<u> </u>	37	<b>7</b> 9,	φ	•	3815. April	•
<b>t</b> : ,			0269	,	,	<b>O</b> 1	: <b>(57</b> )	<b>.</b>	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	8, 30	65	<b>26</b>	72,		April 31.	1814	
,	,	; ,	0374	<b>**</b>		*	4,	+		2, 40	is	•	9	**	April	1812.	, .
,,,		· <del></del>	0371	•	137		<b>.</b>	<b>*</b>		, 35	<u></u>	36	70,	- 41	屿	•	
		ورونا سندر	0365	2.0	)	•	30	4	0.	40, 10/0		26' N.	78°		1811. Jul.	1811.	1
unger.	Benwrku		piches (	3.	Sp	sers.	emperatur Meerwass	Tempe Meer	Länge.	# 15 m		Breite	Br				•
			•	r		-						,					

**\*** #

### Abhandlung

über das

# Cyanogen und die Hydrocyansäure,

YOD

#### Vauquelin.

(Uebersetzt aus den Annalen der Chemie und Physik Tom, IK. October 1818. von S. Heas, Mitgliede der physikalischen Gesellschaft von Studierenden in Erlangen. \*)

Herr Gay - Lussac erinnert bei der schönen Arbeit über Cyanogen und Hydrocyansäure, die jedem andern mindet Unterrichteten als ihm vollendet geschienen haben würde, das noch mehrere Versuche zu machen übrig begen, um ihr den höchstmöglichen Grad von Vollkommenheit zu geben, und fordert daher die Chemiker auf, sich mit diesem Gegenstand zu beschäftigen.

Um nun den Wunsch unsers Collegen einigermassen zu erfüllen, unternahm ich die Versuche, deren

a. H.

<sup>7)</sup> D. H. Vergl. B. 23. 489. Note.

Resultate ich hier darlege. Ob ich gleich schon einen gebahnten und leicht zu verfolgenden Weg vor mir hatte, so bin ich doch weit entfernt, mich ganz am Ziele zu glauben; es sind noch viele Seitenpfade, mit jenem Wege verzweigt, der Entdeckung aufbehalten; aber das giebt sich mit der Zeit.

Von der Veränderung, welche das, in Wasser aufgelöste, Cyanogen mit der Zeit erleidet.

Ich beginne meine Abhandlung mit diesem Gegenstand, weil von der genauen Kenntniss der Veränderung des Cyanogen's durch Wasser, die Erklärung einer Menge ihm eigenthümlicher Erscheinungen, so wie auch die Wirkung der Hydrocyansäure auf andere Körper, abhängt.

Man weifs, dass das Gas, von dem hier die Rede, ohngeschr in 4 1/2mal seines Volums Wasser auflöslich, und dass seine Auslösung auer und von sehr stechendem Geruch und Geschmack ist.

Die frisch bereizete Auflösung ist wasserhell; aber schon nach Verlauf von einigen Tagen färbt sie sich hellgelb, hernach braun und endlich setzt sie einen Stoff von eben dieser Farbe ab

Während sich diese Veränderungen ereignen, vermindert sich der Geruch um Vieles; er scheint nicht mehr ganz der vorige zu seyn, man glaubt vielmehr den der Hydrocyansäure darin zu erkennen. Dafe uch wirklich schon Hydrocyansäure gehildet habe, scheint sich auch noch durch die Entwickelung von Ammoriek anzukänden, welche erfolgt, sobald Kalin die Flussigkeit gebracht wird.

Wenn man indese die Flüssigksit mit Eisenseile

versetzt: so bildet sich demohngeachtet kein Berlinerblau, wie mit der reinen Blausäure, wovon wir abse die Ursache weiter unten sehen werden.

Bringt man in diese so veränderte Flüssigkeit Eisenfeile und einige Tropfen Essigsäure: so bildet sich kein Berlinerblau; es entstehet aber sogleich, wenn der vom Eisen abgesonderten Flüssigkeit ver dünnte Schwefelsäure zugesetzt wird.

Wenn in die Mischung von Bisenfeile und wär seriger Auflosung des veränderten Cyanogen's Schwefelsäure gebracht wird, so erzeugt sich auf der Stelle Berlinerblau; ist aber Ueberschufs von Bisen vorhanden, so verbindet sich dieser nach und nach mit der Schwefelsäure und das Blau verschwindet, erscheint aber von Neuem durch Hinzusstaung einer bestimmten Menge Schwefelsäure.

Es könnte beim ersten Anblick scheinen, als sey es nicht das Wasser, was im Cyanogen die Zersetzung von der wir so eben sprachen, begründe, denn Alkohol von 40°, der davon das Sfache, dem Volum nach, auflöst, bewirkt die nemliche Veränderung; allein ich habe bemerkt, dass in dem Maasse, wie sich der Alkohol der volkommenen Wasserbefreiung näherte, auch seine Wirkung auf das Cyanogen abnahm. Gewiss ist es, dass sich Cyanogen im rectificirten Schweseläther nicht färbt, ob es sich gleich reichlich und schnell darin auflöst.

Wenn man der ätherischen Auflösung des Cyanogen's Wasser zusetzt und beide durch einander schüttelt, so färbt sich das Wasser, nachdem es sich vom Aether abgesondert hat, sehr bemerkbar, und der Aether selbst farbt sich schwach, aber erst später.

Dieser Versuch scheint mir es klar áu beweisen.

daß das Wasser die wirkende Ursache der Veränderungen sey, welche das derin aufgelöste Cyanogen erleidet.

Wenn Wasser mit einer ätherischen Auflösung des Cyanogen's geschüttelt wird, entzieht es einen Theil des letztern dem Aether, und zu gleicher Zeit nimmt der Aether einen kleinen Antheil Wasser auf, welches, auf das im Aether aufgelöste Cyanogen wirkend, diesen färbt.

Wenn man Wasser, in welchem das Cyanogen die Veränderungen, von denen wir eben sprachen, erlitten hat, der Destillation unterwirft. so erhält man ein alkalisches Product, das die Auflosungen des Bleies und Quecksilbers niederschlägt, einen sehr starken Geruch von Hydrocyansäure verbreitet, und mit schwefelsaurem Eisen Berlinerblau giebt; Kalkwasser wird davon in Flocken niedergeschlagen. Die Flüssigkeit enthält also hydrocyansaures und kohlensaures Ammonak.

Der Rückstand von dieser Destillation besteht aus iner Flüseigkeit, in welcher eine sehr fein zertheilte bronne Materie schwebt; abgeklärt durch Ruhe geb ie bei gelindem Abrauchen Krystalle, unter denen sinige gelblicht waren. Diese Krystalle haben einen sichlenden und stechenden Goschmack; auf reth glübendes Eisen gebracht, blähen sie sich auf, verlampfen mit Rauch, ohne sich zu entzünden und ninterlassen eine schwache kohlige Spur: Schwefelsdure untwickelt daraus keinen merkbaren Geruch, wird aber Ammoniak in die Nähe dieser Mischung gebracht, so entstehen weise Dämpfe. Auf glühende, Kohlon geworfen, verbrennen sie nicht, wie ein salvetersaures Salz thun würde,

Die Auflösung dieses Salzes schlägt das salpetersaure Silber und essigsaure Blei in weisen, in Salpetersäure auflöslichen Flocken nieder; sie bewirkt in der Auflösung des salpetersauren Baryts eine Trübung, welche durch hinzugesetzte Salpetersäure wieder aufgehoben wird; mit kaustischem Kali gerieben, stöfet sie starken Ammoniakgeruch aus; mit schwefelsaurem Eisen giebt sie kein Berlinerblau, selbst dann nicht, wenn sie mit Kali versetzt worden war; indefs Salzeäure, etwas mit Wasser verdünnt, regt aus diesem Salze den Geruch nach Hydrocyansäure auf, der nicht etwa trüglich ist, da Papier, auf welches man Eisen oxyd gebracht hatte, und das einige Zeit jenem Dampf ausgesetzt wurde, sich bleu färbte, sobald man es in schwache Schwefelsäure tauchte.

Aus diesen Versuchen folgt nun, dass das Salz, von dem hier die Rede ist, Ammoniak zur Basis habe; aber welche Säure ist es, die dessen anderen Bestandtheil ausmacht? Ich muthmasste ansange, dass es die Salpetersäure sey; aber die Versuche, welche ich anstellte, um dieses vollends zur Gewissheit zu bringen, bestätigten meine Vermuthungen nicht; so dass ich glaube, es sey eine neue und eigenthümliche Säure, die sich hiebei gebildet; die geringe Menge, welche ich von diesem Salz erhielt, erlaubte mir jedoch nicht, die Säure daraus darzustellen, um ihre Eigenthümlichkeiten mehr im Einzelnen erforschen zu können.

Man sieht übrigens, dass sich durch die Zersetaung des im Wasser ausgelösten Cyanogen's drei Säuren erzeugen, die eine vermittelst des Hydrogen's, die beiden andern vermittelst des Oxygens und des Ammoniaks, welches sie sättigt. Der Antheil Hydrogen, welcher zur Bildung der Hydrocyansäure und des Ammoniaks nöthig ist, macht nicht hinlängliches Oxygen frey, um allen übrigen Kohlenstoff und Stickstoff in Säure zu verwandeln, wodurch dann jener Antheil braunen. Stoffes entsteht, welcher während der Zersetzung des Cyanogen's gefällt wird.

Von der Wirkungsart des Cyanogen's, auf die Metalloxyde,

Ich spreche hier im Allgemeinen von der Art der Wirkung des Cyanogen's auf die Oxyde.

Die Wirkungsart des flüssigen Cyanogen's ist nicht bei allen Oxyden ein und dieselbe; aber die Unterschiede wurden noch nicht genan bestimmt.

Die elkelischen Oxyde z. B., bewirken in dem innern Wesen jener Substanz eine plötzliche und durchdringende. Veränderung, deren Resultate wahrscheinlicher Weise die nämlichen sind, wie jene, welche mit dem Wasser allein Statt finden; der Unterschied in den Resultaten hängt dann nur von der Anwesenheit des angewandten Alkali ab. In diesem letztern Fall erfolgen die Erscheinungen, welche wir bei dem in blosem Wasser aufgelösten Cyanogen angegehen aben, rascher; die braune Farbe stellt sich mit einem Mal dar, aber es setzt sich nich p. ab, wenn ein Ueberschufs von Alkali vorhanden ist, weil der Stoff, welcher den Bodensatz giebt, im Hali aufföslich ist,

Die Salze, welche hier durchassie Veränderung des Cyanogen's gebildet werden, anthalten die nemlichen Sauren, aber Kali oder Natron kann bloß ihre Beselegen, weil das Ammoniak, welches sich bei die

ser Arbeit erzeugt, frei wird. Dafe sich jemals Cyanoxyde (cyanures d'oxides) bilden, glaube ich nicht.

Das Daseyn des Ammoniake habe ich dargethan, indem ich in ein tiefes Gefäls eine Verbindung aus Cyanogen und Kali brachte und in den leeren Raum des Gefälses, mehr als zwei Zoll hoch über die Flüssigkeit einen durch Säure gerötheten Lakmuspapierstreifen hing, der sogleich an allen Stellen sehr lebhaft blau gefarbt wurde. Der Geruch, den diese Verbindung a satiels, so wie das Product aus der Destillation derselben, bewiesen das nämliche.

Wirkung des rothen Quecksilberoxydes auf das im Wasser aufgelöste Cyanogen.

Ich suche durch diesen Versuch zu entscheiden ob sich zwei Salze und dem gemäßt zwei Säuren bilden.

Wenn man Deuteroxyd des Quecksilbers in eine wässerige Cyanogen- Autlösung bringt, so verliert sich in Kurzem der Geruch des letztern, die Masse del Oxydes vermindert sich, die Flüssigkeit bekommt einen merkbar merkurialischen Geschmack, und das zurückbleibende Quecksilber erhält ein bräunliches Ansehn.

Wird die Flüssigkeit, nachdem sie ihren Geruch verloren, in e wr Retorte abgedampst; so erhält man 1) ein alkalisches Product, welches kohlensaures Ammoniak enthält; 3) ein Salz, welches in vierseitigen Prismen, wie das gewöhnliche Cyanquecksilber krystallisirt; 3) ein and dessen Geschmack wie weilen zugeschärst sind und dessen Geschmack

langs kithl und stechend, hintennach aber sehr merkurialisch ist.

Dieses Salz ist auflöslicher, als Cyanquecksilber; auf glühender Hohle schmilzt es und verwandelt sick in Bauch, während das Cyanquecksilber verpufit; Kali schlägt nichts aus seiner Auflösung nieder, eine Eigenthümlichkeit, die es mit dem Cyanquecksilber gemein hat.

Das Quecksilber, welches nicht aufgelöst worden war, enthielt einige Spuren kohligen Stoffes; aber viel weniger, als wenn das Cyanogen durch Wasser allein zersetzt worden ware; was auch natürlich scheint, denn wenn sich ein Cyanquecksilber bildete, so möchte sich nothwendiger Weise das Oxygen, welches mit dem Quecksilber verbunden war, mit einem andern Antheil Cyanogen vereinigen, wedurch das Niederfalten des kohligen Stoffes verhindert wird. Dieser Rückstand, in einer Glasröhre dem Feuer ausgesetzt, entwickelte hydrocyansauren Geruch, wurde schwarz, und das Quecksilber, welches zurückgeblieben war, anblimirte sich.

Die Hydrochlorinsäure entbindet aus diesem Salz einen sehr starken hydrocyansauren. Geruch; und bringt man nachher noch Kali in die Mischung, so entsteht ein weißer Niederschlag und es entwickelt tich Ammoniak.

Es bildeten sich also bei dieser Arbeit zwei Salwie es auch mit dem Chlorin der Fall ist; aber
nerscheiden sich diese Salze durch die Natur ihrer
äure, oder liegt die Verschiedenheit bloß in der Geenwart von Ammoniak bei dem einen? Es möchte
ohl natürlich scheinen, anzunehmen, es hätten sich
vei Skoren gebildet, weil eine Vertreibung des Ozy-

Oxygen sich nicht entband; — aber da sich auch Kohlensäure hildet, so ist es möglich, daß zur Bildung
derselben janes Oxygen verwandt wurde. Indeß auch
Wasser wurde zersetzt, denn man findet in dem merkuvialischen Salze Ammoniak, und Salzsäure sowohl ale
Schweselsäure, entbinden aus diesem animoniakalischen
Quecksilbersalz Hydrocyansäure, was bei vorhandeper Cyansaure nicht geschehen würde; es bleibt daher
ungewiß, ob sich hier zwey Säuren gebildet haben.

Wirkung der Hydrocyansäure auf das Kupferoxydhydrat.

Wir untersuchen hier den Unterschied zwischen einfachem und dem dreifachen blausauren Kupfersalze.

Hydrocyansäure, mit Kupferoxydhydrat in Berührung gebracht, verlor augenblicklich ihren Geruch; die Verbindung erhielt eine gelbe, etwas ins Gründfallende Farhe und krystallisirte in Gestalt kleiner Körner.

Wird diese Verbindung, ehe sie noch in krytstallinischen Zustand übergeht, mit kochendem Wasser ausgewaschen, so wird sie weiß. Ammoniak löst
diesen Stoff auf, ohne sich zu färbeu, wenn nur die
Mischung vor dem Zutritt der Lust bewahrt wird; eine
Thatsache, die auch Scheele bemerkte. Die Salpetersäure löst dieses blausaure Kupfer mit Aufbrausen,
und man glaubt den Geruch von Hydrocyansaure mit
salpetrigem Gase vermischt wieder dabei wahrzunehmen. Das weiße blausaure Kupfer hängt sich alled
Körpern an, als wenn es feucht wäre, sey es auch
noch so trocken. Mit kaustischem Kali verbunden
wird es gelb; sodann braun und endlich schiefergraus-

かんちゃんなる あんない あっていないからい

In einer Robre erhitzt, gab es anfangs eine Stare, welche hineingetauchtes Lakmuspapier röthete, aber in der Folge entwickelte sich Ammoniak, welches die Farbe des Lakmus wieder herstellte; der Rückstand hatte eine braune Farbe, seine Auflösung in Hydrochlorinsäure war gelb und wurde mit derselben Farbe durch kaustisches Kali niedergeschlagen.

Da das Kupfer keine sehr große Verwandtschaft um Oxygen hat, so möchte es natürlieh scheinen, att. zunehmen, daß, wenn sein Oxyd mit Hydrocyansäure in Berührung kommt, Zersetzung und daraus folgende Bildung von Cyankupfer entstehe; dessen Farbe aber ist nicht roth wie jene des blausauren Kupfers, das mittelst des gewohnlichen blausauren Hali und des schweselsauren Kupfers erhalten wird. Freilich wohl enthalt dies letztere Berlinerblau, welches Einfus auf die Farbe des einfachen Cyankupfers hahen kann, dessen eigentliche Farbe gelb zu seyn scheint.

Ein anderer Versuch scheint gegen, diese Ansicht zu streiten, nämlich dieser: das gewöhnliche blausante Hupfer, so stark getrocknet, als ohne Zersetzung desselben möglich, und in einem verschlossenen Apparat erhitzt, gab hydrocyansaures Ammoniak und Wasserdämpfe. Diefs beweist, daß es hydrocyansaures Rupfer ist, oder daß diese Verbindung, des sorg. Eltigsten Trocknens ohngeachtet, noch Feuchtigkeit anthalte. Zu beachten ist indessen, daß, da dieses blausaure Hupfer auch Eisen enthält, die während der Destillation sich entwickelnde Hydrocyansaure von diesem letzteru, das wir als ein hydrocyansaures Salz bewechten, herrühren kann.

#### Veber das blausaure Kupfer:

Das blausaure Kupfer hat behanntlich eine pur purrothe Farbe und, so lange es feucht ist, ein bedeutendes Volum, aber in slüssiges Ammoniak gebracht, nimmt es bald eine grüne Farbe an, verlier sein Volum und wird wie krystallinisch.

Ammoniak, das über diesen Stoff gestanden hat wird kaum grün gefärbt, und enthält nur eine Spur von Hupfer, die man übrigens durch geschwefelten Wasserstoff bemerkbar machen kann. Wird dieses Ammoniak mit Wasser verdünnt und einige Zeit in einem verschlossenen Gefäß aufbewahrt, so setzt sich ein sehr schön orangefarbner Stoff zu Boden.

Gießt man auf den vom Ammoniak abgesonderten grünen Stoff Wasser, so erlangt er augenblicklich seine rothe l'arbe und sein ursprüngliches Volum wieder, und diese Erscheinungen erneuern sich, so oft man es wünscht.

Aus diesen Versuchen scheint sich zu ergeben dass 1) das gewöhnliche blausaure Kupser unverkennbar ein Hydrat ist; 2) dieses Hydrat zersetzt wird durch Ammoniak, welches ihm seinen Wassergehalt entzieht, und dadurch Volumverminderung bewiskt; 5) die rothe Farbe dieser Substanz von der Anwesenheit des Wassers herrührt, die grün gelblige aber, welche ihr das Ammoniak ertheilt, die eigenthümliche Farbe derselben ist.

Es ist bemerkenswerth, dass das Ammoniak bloss auf die Feuchtigkeit und durchaus auf keinen der übrigen Bestandtheile dieser Verbindung einwirkt. Das einsache blausaure Kupfer hingegen wird vom Ammoniak sehr gut aufgelöst.

Wirkung des Cyanogen's auf das oxydirse Eisen,

Wir untersuchen hier, ob das Berlinerblau Cyaneisen oder hydrocyansaures Eisen sey.

Nach den bereits vorausgeschickten Erläuterungen wird es uns nicht schwer werden, die Verhaltungsweise des Cyanogen's zum oxydirten und selbst sam metallischen Eisen aufzufassen; die Erscheinungen sind folgende:

Grünes Eisenoxydhydrat, mit Cyanogenauslösung behandelt, nimmt sogleich eine braune Farbe an, die nach und nach an Lebhastigkeit zunimmt; indess tritt ein Punkt ein, wo es dunkelgrün wird.

Wenn man, nachdem das Cyanogen seinen Geruch verloren hat, was bald erfolgt, die über dem Eisenozyd stehende Flüssigkeit abgießt, so bemerkt man in derselben einen schwachen Geruch von Hydrocyansäure, und man erhält durch die Destillation hydrocyansaures und auch etwas kohlensaures Ammoniak. — Wird nun das zurückgebliebene Eisenozyd mit Schwefelsäure übergossen, so löst sich der größte Theil auf; was zurückbleibt, ist Berlinerblau von grünlichter Farbe. Wird endlich Schwefelsäure in die Mischung gebracht, ehe sich noch die Flüssigkeit abgesondert hat, so erhält man eine größere Menge Berlinerblau, weil das hydrocyansaure Ammoniak sich zersetzt, dessen Säure an das Eisen übergeht.

Es scheint mir klar, dass bei diesem Versuch das Cyanogen dieselben Veranderungen erleidet, wie mit blossem Wasser, nur mit größerer Raschheit; es, bildet sich eben so Ammoniak, Kohlensäure und Hydrocyansäure, welche anstatt sich ausschließend mit.

zersetze das Wasser, indem es seinen Sauerstoff an ziehe, und das Cyanogen bemächtige sich dann de freigewordenen Wasserstoffs, um damit Hydrocyansaure zu bilden, woraus dann wieder hydrocyansaure Eisen und hydrocyansaures Ammoniak entsteht.

Wird aber auch die Zersetzung des Wasserdurch Eisen zugegeben, so muß doch zu gleicher Zeit auch eine Zersetzung desselben durch das Cyanogen angenommen werden, weil man in der Flüssigkeit wieder Hohlensäure und eine eigenthümliche Säure findet, welche nur durch das Oxygen des Wassersgebildet werden konnten. Gewiß ist es, daß metallisches Eisen sowohl als Eisenoxyd die Zersetzung des Cyanogen's vorzüglich beschleunige, indem es wahrscheidlich auf das Cyanogen wie ein schwaches Kaliwirkt, in dem Maaße, als es sich oxydirt.

#### Wirkung der Hydrocyansaure auf das Eisen.

Mit Wasser verdünnte Hydrocyansäure in einers
durch Quecksilber gesperrten Glocke, mit Eisen in
Berührung gesetzt, gab sogleich Berlinerblau, und
zu gleicher Zeit enthand sich Wasserstoffgas. Der
größte Theil des Berlinerblau's, das sich hiebei gebildet hatte, blieb in der Flüssigkeit aufgelöst und
kam nur bei dem Zutritt der Luft zum Vorschein;
woraus erhellt, daß blausaures Eisenoxydul (bleu de
Prusse au minimum) in Hydrocyansäure auslöslich ist.

Trockne Hydrocyansäure erlitt durch Eisenfeils keine Veränderung, weder in Farbe noch Geruch; blos das Eisen, welches sich am Boden des Gefäßes angehängt hatte, schien eine braune Farbe angenommen zu haben.

Die vom Bisen nach einigen Tagen abgesonderte Hydrocyansäure wurde in einem kleinen Gefasse unter eine Glocke gebracht, wo' sie aogleich verdunstete, ohne einen Rückstand zu lassen; sie hatte also kein Bisen aufgelöst.

Im Wasser aufgelöste Hydrocyansaare in Verbinlung gebracht mit Eisenbydrat, das durch Hali erhalten und mit kochendem Wasser ausgewaschen worden war, gab augenblicklich Berlinerblau, ohne Hinzuthun einer Säure, was auch Scheele schon anmerkte.

Wenn die Hydrocyansäure im Ueberschufs mit Eisenoxyd verbunden ist, so nimmt die Flüssigkait, welche über dem Berlinerblau steht, nach einiger Zeit sine herrliche Purpurfarbe an, und wird sie abgeraucht, so lässt sie in dem Gefäss blaue Kreise und Kreise von dem purpurnen Stoff zurück, in denen man Hrystalle von derselben Farbe erblickt. Wasser, das auf diese Stoffe gebracht wird, löst allein die l'urpurferhe auf, und wird davon sehr schön gefärbt; was sich nicht auflöst, ist Berlinerblau, das in der rlydrocyansaure aufgelöst enthalten war. Einige Tropfen Chlorin in diese purpurne Flüssigkeit gebra ht, andera sie in Blau um, und eine großere Menge zerstört die Farbe gauslich. Betnerkenswerth ist hier, dass Kali aus dieser so entfärbten Flüssigkeit nichts niederschlägt.

Aus diesen Versuchen eigiebt sich, dals Hydrocyansäure mit dem Eisen hicht geradezu Berlinerblau
bildet, dass sich dieses aber unter gleichen Umständen durch Zuthun des Wassers erzeugt. Eben s. findet man auch, dass das Cyanogen, welches in der
Verbindung mit Wasser Eisen auflöst, was durch den

Journ. f. Chèm v. Phys. 25, Rd. 1, Hoft. 5

tintenartigen Geschmack, den es erhält, durch das Verschwinden seines Geruchs und durch den Rücke stand, den es nach seiner Verdampfung übrig läßt, dargethan ist, demohngeachtet kein Berlinerblau giebt,

Schon diese ersten Versuche sprechen dafür, daß Berlinerblau tkeine Cyanverbindung (cuanure), sondern ein Hydrocyansalz (hydrocyanate) ist.

#### Wirkung des Feuers auf das Berlinerblau.

Um zur vollendeten Gewissheit über die Natur des Berlinerblau zu gelangen, schien es uns nothwendig, dies letztere selbst genau zu untersuchen und wir schreiten daher sogleich zur Erklärung einer Erscheinung, die sich uns beim Trocknen desselben darbot.

Es entzündete sich dieser Stoff nach Art des Pyrophors, und brannte bis zu seiner gänzlichen Zerstörung fort, obgleich das Platinagefäß, das ihn enthielt, vom Feuer genommen wurde. Während der ganzen Dauer dieser Verbrennung entband sich hydrocyansaures Ammoniak, leicht bestimmbar durch seinen Geruch, und der Rückstand war rothes Eisenexyd.

Das Ammoniak und die Hydrocyansäure, welche sich fortwährend bei der Verbrennung des Berliner-blau entwickeln, bieten noch einen neuen Grund für die oben ausgesprochene Ansicht dar, dass diese Substanz hydrocyansaures Eisen sey.

Durch Schweselsäure gereinigtes und möglichst getrocknetes blausaures Eisen wurde in einer Retorte der Destillation unterworsen. Bald nach begonnener Arheit gewahrte man Wassertropsen in dem Halse der Retorte, und nach verstärkter Hitze erschien ein velfser Dampf, der sich to nadelförmigen Erystellen

Das Gas, welches sich hiebei entwickelte, wurde zu verschiedenen Zeitabschnitten, in vier Glocken von gleicher Größe aufgefangen. Das erste Product mit Kalizuslösung vermischt, verminderte sich um ohngefahr den dritten Theil seines Volums. Die zwei andern Drittheile, die nicht vom Kali aufgenommen wurden, verbrannten mit blauer Farbe und das Product aus ihrer Verbrennung fällte Kalkwasser.

Das angewandte Kali brauste mit Säuren nicht merklich a f, bewirkte aber doch eine schwache Trübung des Kalkwassers und gab mit schwefelsaurem Eisen sehr schönes Berlinerblau, worzus folgt, daß das eingesogene Gas größtentheile Hydrocyansäure war.

Das zweite gasförmige Produkt mit Wasser geschüttelt verlor die Hälfte seines Volums, und das
Wasser nahm unverkennbaren Gerüch und Geschmack
nach Hydrocyansäure an. Es färbte das durch Säure
geröthete Lahmuspapier blau und gab mit schwefeltaurem Eisen Berlinerblau; es war also hydrocyansaures Ammoniak, in Wasser aufgelöst.

Das Gas, welches vom Wasser nicht aufgenommen wurde, brannte ebenfalls mit blauer Flamme und das Produkt aus seiner Verbrennung trübte das Kalkwasser stark.

Die Wände der dritten Glocke waren mit einem geben Stoff bedeckt, der das Ansehen eines Oels hatte und in Kali auflöslich war. Wasser hahm von diesem Gas nur den vierten Theil auf, färbte sich gelb, wurde alkalisch, bekam unverkennbar den Getchmack der Hydrocyansäure und gab mit sehwefel-

war von derselben Natur wie die vorhergehenden.

Das Salz, welches sich während der Destillation des Berlinerblau in den Hals der Retorte sublimirte wurde in Wasser aufgelöst; es hatte einen starker Ammoniakgeruch. Die Auflösung war sehr alkalisch sie brauste mit Säuren und gab mit schwefelsauren Eisen kein Ammoniak. Es war also reines kohlensaures Ammoniak. Nach diesem Versuch scheint es, daß hydrocyansaures Ammoniak flüchtiger sey, als kohlensaures.

Der Rückstand von der Destillation wurde vom Magnet schwach gezogen, löste sich ohne Aufbrauser in Salzsäure auf und die Auflösung gab mit Kali einer grünlich braunen Niederschlag. Unaufgelöst bließ ein kleiner Antheil Berlinerblau, welcher der Zersezzung entgangen war.

Die, bei Zersetzung des Berlinerblau, durch Hitze erhaltenen Resultate zeigen deutlich, dass er Oxygen und Hydrogen enthält; aber sind diese beiden Körper wesentliche Bestandtheile des Berlinerblau, oder rühren sie von dem darin enthaltenen Wasserher? Dies ist noch zu untersuchen, um über die Natur des Berlinerblau zu entscheiden.

Ohne hier von der Möglichkeit zu sprechen, das Berlinerblau vollkommen zu trocknen, ohne dadurch einen Anfang von Zersetzung desselben zu bewirken können wir doch mit einigem Recht annehmen, daß das wenige noch darin enthaltene Wasser nicht wohl der Wirkung des Feuers widerstehen werde bis zum Ende der Zersetzung des Berlinerblau, und gerade la enthalten die Produkte des meiste Oxygen and Hylrogen \*).

Durch gogenseitige Zersetzung angemessener Mengen von schweselsaurem Eisen und blausaurem Kali, im Wasser aufgelöst, erhielt ich ein schönes Blau, mit dem ich ein Fläschen, in welchem Eisenseile enthalten war, süllte. Nach ohngesähr einem Monat veränderte sich die blaue Farbe in eine grünliche und dieser solgte späterhin eine schmutzig – weise. Als die Farbe sich nicht welter veräuderte, goss ich einen Theil in ein Glas, wo sie sogleich grünlich, und durch Zuthun von Wasse und Umrühren an der Lust schön blau wurde.

Wäte das Berlinerblau ein Cyaneisen, so könnte man die Veränderung, welche es durch Eisenfeile erleidet, blos als eine basische Cyanverbindung betrachten, und man würde nicht begreifen, wie dieser Stoff durch die Berührung 'der Luft seine blaue Farbe wieder erlangen könne. Leicht begreiflich wird es aber, wenn man annimm, das Eisen entziehe dem hydrocyansauren Salz einen Theil Oxygen und bringe es dadurch in den Zustand des proto-hydrocyansauren Eisens.

Es läst sich auch eben so wenig annehmen, dass jener weisse Stoff ein basisch-hydrocyansaures Salz (sous-hydrocyanste) sey, weil sich in diesem Fall Hydrogen hätte entbinden müssen, allein es zeigte sich auch keine Spar davon. Man könnte zwar auch glauben, dass das Eisen durch Theilung des Oxygens mit dem im Berlinerblau enthaltenen Eisenoxyd eine Verbindung gebild, t habe, die ein basisches proto-hydrocyansaures Salz (sousr proto-hydrocyanste) seyn würde; allein auch dieses würde durch die Berührung der Luft, anstatt blau zu bleiben, eine grüne Farbe angenommen haben.

Vauquelin.

Anmerk. d. Uebersetz, Gey-Lussac betrachtet das-

#### 70 Vauquelin über Cyanogen

Wir werden dadurch bestimmt das Beflinschlen als ein hydrocyansaures Salz anzusehen, und das with rend seiner Zersetzung entwickelte Oxygen und Hydrocyansaure und dregen als herrührend von der Hydrocyansaure und dem Eisen zu betrachten.

Erwägen wir ferner die starke Verwandtschaft des Eisens zum Oxygen, so werden wir wohl schwerlich glauben, dass in dem Augenblicke der Erzeugung des Berlinerblau durch Berührung der Hydrocyansäure und des Eisenoxydhydrats das Oxygen des letztern an das Hydrogen der Säure abgetreten werde, da diese das Hydrogen selbst sehr fest hält. Ziehen wir endlich noch die Zersetzung des Wassers durch das Eisen in Betrachtung und durch das Cyanogen

Berlinerblau (s. B. XVI. 71, d. J.) als Cyaneisenhydrat, und da bekanntlich durch Eisenfeile das Wasser auch bei gewöhnlicher Temperatur zerlegt wird, so konnte sich bei-Vauquelin's Versuch das freiwerdende Hydrogen mit dem Cyanogen vereinen und erst Hydrocyaneisenoxydul gebildet werden, welches bei Berührung der Luft eine grüne und dann blaue Farbe annahm (wie das oben wirklich angeführt ist), indem auf ähnliche Art, wie bei der hydrogenirten Kohle, das Oxygen der Lust sich mit dem Hydrogen vereinte, wodurch das Hydrocyaneisenaxydul wieder in ein Cyaneisenhydrat übergehen konnte. Im Quiginal etchen zum Schlusse des vorletzten Abschnittes dieser Note Vauquelin's noch folgende Worte: il parait que l'oxyde qui sest formé dans cette operation ne s'est point détaché du fer lui - même, sans quoi le bleu de Prusse aurait pris, par son exposition à l'air, une teinte plus ou moins verte; qui n'a pas eu lieu. Der Vebersetzer gesteht, dass ihm diese Stelle nicht ganz verständlich scheint.

noch um so weniger geneigt seyn, das Berlinerblau als ein Cyaneisen anzuschen.

## Wirkung des geschwefelten Wasserstoffgases auf das Cyanogen.

Dieser Versuch sucht zu erforschen, ob zwischen dem geschwefelten Wasserstoff und dem Cyanogen eine einfache Verbindung oder eine gegenseitige Zersezzung Statt finde.

Um das gegenseitige Einwirken der Schwefelwasserstoff-Säure und des Cyanogen's genau beobschten zu können, vermischte ich beide in gleichem
Volum über Quecksilber. Ich konnte, auch selbst
nach mehreren Tagen, durchaus keine Erscheinung
sahzuehmen, welche auf eine Verbindung oder Zersetzung deutete; da das Volum immer dasselbe blieb-

Nachdem ich aber die Mischung mit einer, sur Austosung des Cyanogen's unzureichenden, Menge Wossers in Berührung brachte, erfolgte sogleich eine Jehnelle Einsaugung; die Flussigkeit nahm eine strohgelbe Farbe an, die nach und nach in's Braune übenging, und das Gas war beinahe alles verschwunden; blots ein äußerst kleiner Maafstheil Stickgas, das vom ersetzten Cyanogen herrührte, blieb zurück.

Die Flüssigkeit, welche beide Gasarten aufgelöcht mthielt, hatte gar keinen Geruch; ihr Geschmack warnerst stechend, dann ungemein bitter; sie war nicht erkbar sauer; und, ein sehr merkwurdiger Umstand, mit einer Auflösung von schwefelsaurem Eisen vermischt eigte sich keine Wirkung. Kali der Mischung zugeder, durch Schwefelsäure wieder aufgelöst, etwas Berlinerblau zurückliefs.

Dieselbe Flüssigkeit, in eine Auslösung des eseigparen fileia gebracht, hewirkte keine Veränderung;
aber kaustisches Kali, dieser Mischung im Ueberschusse
zugesetzt, gab einen gelben Niederschlag, der sich
bald in's Schwarze umänderte. Dieser Niederschlag
war Schwefelblei, und die überstehende Flüssigkeit
gab mit schwefelsaurem Eisen Berlinerblau. Eine gleiche Wirkung fand auch ohne Kali Statt, nur viel
langsamer.

Diese Flüssigkeit, welche weder essigsaures moch salpetersaures Blei niederschlug, fällte augenblicklich salpetersaures Silber in braunen Flocken, und zu gleicher Zeit kam auch der Geruch des Cyanogen's wieder sehr stark zum Vorschein. Dasselhe geschah bei salzsaurem Golde, hlos mit der Ausnahme, daß das Gyanogen meht wieder merkbar wurde.

Wenn die Verbindung, von der hier die Rode ist, in einem lustleeren Glas aufbewahrt wird, so särbt sie sich mit der Zeit immer stärker und setzt einem bramen Stoff ab, der mir jenem Produkt aus der Auflösung des Cyanogen's in blosem Wasser ähnlich zu seyn schien. Sie hat dann merkbar den Geruch der Hythoryanskuro und fällt das esuigsaure Bloi schneller, als wenn sie frisch bereitet worden ist,

Wie lässt sich nun diese Flüssigkeit betrachten?
Etwa als eine blosse Vereinigung von Cyanogen und Schweselwasserstoffsäure? Die oben angeführten Vereuche eprechen nicht sehr für diese Meinung.

Ist sie els eine Hydrocyansaure zu betrachten

der beiden Gasarton hervorging, aufgelöst enthält?

Diels scheint wa'recheinlicher; denn angenomnen, die Flüssi keit sey nur eine Vereinigung der
beiden Gasarten, so dürfte doch wahl der geschwefelte
Wasserstuff seine Eigenachaft, auf die Bleisalze zu
wirken, nicht verlieren. Allein nach der Hypothese,
dals der geschwefelte Wasserstoff zersetzt und Hydro.
cyansäure gebildet worden sey, welche Schwefel aufgelust enthielt: warum zeigte sich nicht der Geruch
derselhen, und wie erklärt sich noch überdiels die
Wiederentstehung des geschwefelten Wasserstoffs und
des Cyanogens durch die Bleisuflösung, welcher Kaliungesetzt wurde?

Wallte man sich jedoch mit einer etwas minder grändlichen Erklärung begnügen, so könnte man sie in der Verwandtschaft des Cyanogen's zum Kali und in jener des Hydrogen's zum Oxygen des Bleies finden, woraus Cyankali und Sohwefelblei hervorgehen wärden.

In der Erwartung, dieser Erklärung einige Wahrscheinlichkeit geben zu kunnen, brachte ish sein zertheilten Schwesel in Hydrocyansaure, aber es zeigte sich keme Wirkung zwischen diesen beiden Stossen, die Säure änderte weder Farbe noch Gerugh. Es ist wahr, dass der Schwesel, wonn auch so sein zertheilt als es durch mechanische Hülse geschehen kann, ses dech nie in dem Grade ist, als wie aus geschweseltem Wasserstoff niedergeschlagen. Deshalb kann auch dieser bloss negative Versuch, die Hypothese, welche wir ausstellten, noch nicht umstossen.

Die unmittelbare Zersetzung des salpetersauren Silbere durch diesk eigenthümliche Flüssigkeit müchte

wenn wir im Silber eine stärkere Verwandtschaft zum Schwesel und eine geringere zum Oxygen annehmen, als im Blei, was auch mit sonst bekanuten Erscheinungen nicht im Widerspruch steht.

Sonneh wärde dann die Hydrocyansäute zersetzt, ihr Hydrogen verbände sich mit dem Oxygen des Silbers und dieses mit dem Schwefel, das Cyanogen aber wurde frei, was wirklich der Ralf ist. Uebrigens glaube ich, dass die Erscheinungen, welche die uns bier beschäftigende Flüssigkeit darbietet, auch eben so gut erhlärt werden können, wenn wir zwischen Cyanogen und geschwefeltem Wasserstoff eine einfache Verbindung annehmen, welche indessen doch dies Merkwürdige hat, dass die Stoffe, aus denen sie besteht, gänzlich ihre saure Eigenschaft verlieren, was bei andera sauern Stoffen noch nicht bemerkt wurde.

## Wirkung des Quecksilberoxyds auf das dreifd-

Es wird sich hieber zeigen, dass sich ein vierfashes Selz bildet.

Das Kali scheint keine Veränderung im Zustande des Cyanquecksilbers hervorzuhringen; das rothe Quecksilberoxyd hingegen zersetzt das blausaure Kali sehr schnell. Es beweist dieses die stattfindende Auflosing des Quecksilberoxyds, der rostertige Bodensatz, die alkalische Beschaffenheit, welche die Flüssigkeit annimmt und das basische kohlensaure Kali, welches man durch gelindes Abrauchen erhält.

Diese Wickung des Queckeilberoxyds auf das hienseure Kali ist sehr eigenthümlich, anfänglich fin-

det keine vollkommene Zersetzung Statt, gleichviel ob mehr oder weniger Oxyd daze verwandt wurde; selbst das Eisen, welches in dieser Salzverbindung enthalten, wird durch das Quecksilber nicht gänzlich abgeschieden, es bleibt, wie durch Säuren zu zeigen, noch welches zurück; endlich aber bildet sich ein vierfaches Salz von besondern Eigenthümlichkeiten. Das Eisen, welches mit röthlich gelber Farbe niederfällt, ist nicht reines Eisenexyd, denn nach vollkommnem Auswaschen gab es, mit Hydrochlorinsäure behandelt, Berlinerblau; auch scheidet es sich nicht auf einmal aus, sondern während des Abrauchens und der Krystallisirung des neuen Salzes, werden wiederholt Mengen desselben gefällt.

Es ist daher entschieden, dass das Deutonyd des Quecksilbers durch seine Wirkung auf das blausaure Eisenkali, blos einen Theil Kali und basisch hydrogyansaures Eisen daraus absondert, an deren Stelle es dann tritt, um deren Functionen bei dem Kali zu übernehmen.

Bekanntlich trägt das Eisenoxyd, seine Wirkung mit der der Hydrocyansäure vereinigend, zur Neutralieirung des Kali im blausauren Kali bei, denn die Hydrocyansäure allein kann in keiner Verhältnismenge vollkommene Neutralisirung der Kalien bewirken.

Auch eine weit innigere und dauerhaftere Verbindung der Hydrooyansäure mit den Kalien wird durch die Gegenwart des Quecksilbers bewirkt, weil das darnus entstehende dreifsche Salz weder saure noch alkalische Eigenschaften zeigt, während in der Verbindung blos von Hydrocyansäure und Kali, die beiden Stoffe, der eine durch seinen Geruch, der andere durch seinen Geschmack, bemerkhar sind.

Wirkung des Schwefels auf das Cyanquecksilber.

Wir suchen hier die gegenseitige Verwandtschaft des Schwefels und des Cyanogen's zum Quecksüber kennen zu lernen.

Zwei Crammen Schwefel und ehen so viel Cyanquecksilber, genau gemischt und der Hitze ausgesetzt, gaben 280 kubische Centimeter Gas, von folgender Eigenschaft.

Es schwärzte die Auflösung des essigsauren Bleis, und gab durch Verbrennung schwefelige Säure; es

enthielt also gesohwefelten Wasserstoff.

ner essigsauren Bleiauslösung in Verbindung gebracht, verminderten sieh bis auf 60; da sich aber das Cyanogen in 0,22 seines Volums Wasser auslöst und das Volum der essigsauren Bleiauslösung 10 Centim. hetrug: so musten 42 Cent. Cyanogen verschluckt worden seyn. Diese 42 also zu jenen übriggebliebenen 60 gerechnet, bilden ein Ganzes von 102; es wurden also durch die Bleiauslösung 8 Centim, des fremdartigen Gas aufgelöst.

Enthalten nun 110 Cent. Cyanogen 8 Cent. fremdes Gas, so müssen die aus 2 Grammen Cyanquecksilber erhaltenen 280 Cent. 24 desselben Gas enthaltenwodurch die Totalsumme für das Cyanogen auf 260 gebracht wird \*).

<sup>\*)</sup> Diese Berechnung stimmt weder mit sich selbst, noch mit den frühern Angaben, in Beziehung auf des Auslösungsverhältnis des Cyanogen's, vollkommen überein, und ist daher wahrscheinlich nur annähernd anzunehmen; wenn nämlich e.22 Volumtheile Wasser 1 Volumtheil Cyanogen anslösen,

In die Glocken, welche das Gas enshalten bats, ein, wurde Wasser gebracht, und es zeigten sich hierauf einige Tropfen gelber Flüssigkeit, welche wie Oel aussah und auf dem Wasser schwamm; auch bemerkte man, dass die Wände der Glocken nicht teucht geworden waren.

Bei einem andern Versuch, wo auf 2 Grammen, Cyanquecksilber nur 2 Decigrammen Schwefel genommen wurden, erhielt man nur 245 Cent. von obigem Gas: diess beweist, dass das Cyanogen im obigen Versuch ausser dem geschwefelten Wasserstoff noch irgend ein anderes Gas enthielt.

Dieses letztere Gas färbte die Auflösung des cesigsauren Bleies nicht schwarz, enthielt also auch keinen geschwefelten Wasserstoff; eben so wenig wurde
auch schwefelige Säure darin wahrgenommen, jezdech erlangte es nach dem Verbrennen den Geruch
dieser Säure. Das Cyanogen kann demnach einen kleinen Antheit Schwefels gasförmig aufnehmen.

Wir wollen noch bemerken, das, sobald die Mischung aus Schwesel und Cyanquecksilber warm zu werden begann, sich mit einem Mal, wie durch eine Explosion, eine große Menge Gas entband, welche

Untherhold, Uebers.

werden 10 Kubik - Centimeter Wasser nicht 42, sondern 45 Centimeter Cyanogen auflösen / was auch mit der Angabe Panguelin's (S. 51,) und mit der Gay - Luprae's (B. XVI S. 57.) vollkommen übereinstimmt. Nummt man aber, da diese letzte Angabe nur als annahernd hezeichnet ist a. a. O., auch an, dass 1 Volumth, Wasser aich mit 4,2 Volumth, Cyanogen verhinde, so ist doch wenigstens nachher 20 zu lesen statt 24, was wohl ein bloser Drucksehler ist.

Antheil Hali, das durch die Wirkung des Feuers verflüchtiget wurde, begleitet wird \*).

Beobachtungen bei der Zersetzung des Cyanquecksilbers durch Hydrocyansaure.

Wir suchen hier ein Verfahren, um Hydrocyanbäure zum medicinischen Gebrauch auf eine einfachere Weise zu erhalten.

Bei der Wiederholung der Versuche des Hrn. Gay - Lussat über die Hydrocyansäure hatte ich Gelegenheit einige Bemerkungen zu machen, welche hier anzuführen zweckmäsig scheint.

Die erste bezieht sich auf die Wirkung der Hydrochlorinsäure auf das Cyanquecksilber.

Hydrochlorinsäure in einem Apparat zersetzt, der geeignet war, die sich entwickelnde Hydrocyansäure zu
verdichten und aufzufangen; bei einer Temperatur unter siem Siedpunkte der Mischung gewahrte man noch
keine Spur von Hydrocyansäure; sie wurde hierauf eine Zeit lang in gelindem Rochen erhalten, aber ohnerachtet dieser Temperaturerhöhung erschien nicht das
mindeste in der durch eine Mischung aus Eis und

Anmork d Veders.

<sup>\*)</sup> Es würde dieses nach Hösle (B. VII. S. 129 fg.) so zu betrachten seyn, dass nämlich jeher Antheil Kali, bei dem Glühen durch thierische Kohle desoxydirt, sich verflüchtigt, und sogleich wieder Sauerstoff aus der Feuchtigkeit der Luft ergreift, deren Wasserstoff dann an das Cyanogen übergeht,

Salz kalt erhaltenen Vorlage. Ich schloss, nach der Angabe des Hrn. Goy-Lussac, dass diese Säure sich in jenem Theil des Apparats verdichtet haben könnte, wo der Marmor \*) besindlich war, erhitzte ihn daher, aber ohne Erfolg. Nach einer Arbeit von einigen Stunden fand ich nichts als einige Tropsen einer weissen Flüssigkeit von sehr starkem Geruch, die ich kaum sammeln konnte.

Wenn bei dieser Arbeit alle Hydrocyansäure, gemäss dem Mischungsverhältnisse des Cyanquecksilbers, entbunden worden wäre, so hätten wir wenigstens 2,5 Gramm derselben erhalten müssen.

Der Rückstand in der Retorte würde Chlorinquecksilber oder ätzender Sublimat gevesen seyn, wenn der Erfolg den Angaben entsprochen hätte; allein die nach dem Erkalten der Flüssigkeit Statt gefundene Krystallisirung des Salzes schien von der des ätzenden Sublimats verschieden. Er wurde auf folgende Weise geprüft:

- 1) Dieses Salz löste sich in Wasser weit schneller auf als Quecksilbersublimat, und brachte eine sehr merkbare Kälte hervor.
- niederschlag, statt dass dieser gelb geworden seyn würde, wenn das Salz reines Chlorinquecksilber gewesen wäre.

<sup>\*)</sup> Es ist hier die von Gay - Lussac B 16. S. 7 u. 8 angegebene Vorrichtung zu berü klichtigen. Man vergl, auch die
erste Abhandlung Gay - Lussac's über Darstellung der Blausäure B. II. 8. 204 — 258.

3) Eine bestimmte Menge dieses Salzes, mit einer Auflösung von kaustischem Kali gerieben, wurde sogleich weiß und stieß einen sehr starken Ammoniakgeruch aus.

Diese Eigenthümlichkeiten beweisen, dass dieses. Salz kein ätzender Sublimat ist, sondern eine Verbindung aus hydrochlorinsaurem Ammoniak und hydrochlorinsaurem Quecksilber, die man ehemals Alembrothsalz hiess. Sie beweisen zu gleicher Zeit, dass bei der erwähnten 'Arbeit das Cyanogen zum Theil zersetzt wurde, und dass sein Stickstoff sich mit dem Wasserstoff der Hydrochlorinsäure oder mit dem des Wassers verband, um Ammoniak und, als nothwendige Folge, hydrochlorinsaures Quecksilberammoniak darzustellen. Nach der ersten Ansicht hätte sich Kohle absetzen, und nach der zweiten Kohlensäure bilden müssen; allein es sand weder das Eine noch das Andere Statt, jedoch nahm die Flüssigkeit eine etwas braune Farbe an.

Von dieser Erscheinung sagt Hr. Gay-Lussac nichts, weil er sie wahrscheinlich bei Anwendung von weniger Säure nicht gewahr wurde; indess bei einem andern Versuch, wozu ich nur 30 (?) Grammen Hydrochlorinsäure verwandte, erhielt ich nicht mehr als ohngefähr 2 Grammen Hydrocyansäure, welche alle, vom Hrn. Gay-Lussac bezeichnete, Eigenthümlichkeit besas. Der Rückstand von dieser Arbeit enthielt noch hydrochlorinsaures Quecksilberammoniak, obgleich der Process mit möglichster Sorgfalt geleitet worden war.

Sonderbar ist es, dass, nachdem einige Zeit nachher dieser Versuch noch zweimal wiederholt wurde,gar kein dreifaches Salz von Ammoniak und Quecksilber erhalten werden konnte; ich weiss zwar nicht, was an dieser Verschiedenheit Schuld war, doch wäre es vielleicht möglich, das bei den ersten Arbeiten die Hydrocyansäure eine Zersetzung erlitten hätte, weil der Apparat schon Tags zuvor in Bereitschaft gesetzt wurde, wodurch das Cyanquecksilber mit der Hydrochlorinsäure lange in Berührung stehen mußte, bis die Wärme darauf einwirken konnte.

Diese so eben dargelegten Beobachtungen, welche sich auf die zuweilen stattfindenden Vorgänge zwischen der Hydrochlorinsaure und dem Cyanquecksilber beziehen, würden an und für sich wenig Interesse gewähren, wenn sich nicht daran eine bessere Verfahrungsart anschlösse, diese Säure zu erhalten.

Indem ich darüber nachdachte, dass das Queckeilber den Schwesel so hestig anzieht, und dass das
Cyanogen sich so leicht mit dem Hydrogen verbindet,
wenn ihm dieses in einem passenden Zustand dargeboten wird, kam ich auf den Gedanken, dass die Zersetzung des Cyanquecksilbers durch geschweselten
Wasserstoff, auf trockenem Wege gelingen könnte,
und suchte diess auf solgende Weise zu bewirken: in
eine gelind erwärmte Röhre, welche mit einer Vorlage verbunden war, die durch eine Mischung aus Eis
und Salz kalt erhalten wurde, brachte ich Cyanquecksilber und leitete geschweseltes Wasserstoffgas über
dasselbe, welches aus einer Mischung von Schweseleisen und, mit Wasser verdünnter, Schweselsäure ganz
langsam entbunden wurde.

Sobald das geschwefelte Wasserstoffgas mit dem Quecksilbersalz in Berührung gerieth, wurde dieses schwarz, und diese Wirkung pflanzte sich bis zum andern Ende des Apparats fort. Während dieser Zeit ward keine Spur von geschwefeltem Wasserstoff an

der Oessnung einer Rährs bemerkbar, welche an der Vorlage angebracht, dieser gleichsam zum Rauchfang diente. Sobald aber, als dieser Geruch merkbar zu werden ansing, wurde die Gasentbindung eingestellt und die Rohre erhitzt, um noch allenfalls darin zurückgebliebene Säure auszutreiben. Nachdem der Apparat auseinander genommen wurde, fand eich in der Vorlage eine weise Flüssigkeit, welche alle bekannten Eigenthümlichkeiten der trocknen Blausäure besast und ohngesähr den 5ten Theil des dazu verwandter Cyanquechsilbers ausmachte.

Diese Methode ist leichter, und giebt eine beträchtlichere Ausbeute, als jene, wozu Hydrochlorinsäure angewandt wird. Ich wiederholte sie mehreremal und sie glückte mir immer; nur muß man dafür besorgt seyn, die Arbeit einige Augenblicke vorher abzubrechen, ehe der Geruch des geschwefelten Wasserstoffes bemerkt wird, weil sonst die Hydrocyansäure verunreinigt würde. Dieser Uebelstand läßt sich indes seicht vermeiden, wenn man am Ende det Röhre etwas kohlensaures Blei anbringt.

Da man übrigens die trockne Hydrocyansäure nur zu einigen chemischen Untersuchungen nöthig hat, und sie zum medicinischen Gebrauch, wo dieser zu machen ist, nur mit Wasser verdünnt angewand werden kann, so will ich die Pharmaceuten an das Verfahren des Hrn. Proust erinnern, das sonst leicht in Vergessenheit gerathen könnte Es bestehet dieser darin, dass man in eine kalt bereitete gesättigte Auflösung des blausauren Quecksilbers einen Strom von geschweseltem Wasserstoff, bis zum Ueherschuse, treten läst, dann die Mischung in einem Glas verschließt von Zeit zu Zeit schüttelt und endlich filtrirt. Enthält

diese Hydrocyansäure, wie es sast immer der Fall ist, einige Spuren vom geschweselten Wasserstoff, was man durch den Geruch wahrnimmt, so wird sie noch mit etwas gepülvertem kohlensaurem Blei versetzt, geschüttelt und wieder filtrirt.

Durch dieses Verfahren erhält man die Hydrocyansäure in weit concentrirterem Zustand; als zum
medicinischen Gebrauch nöthig ist, und diese hat dann
vor jener trocknen noch den Vorzug, dass sie sich
lange Zeit unverändert ausbewahren lässt, wenn man
sie nur immer sorgfältig vor dem Zutritt der Lust und
der Wärme bewahrt.

#### Resultate.

Aus den angeführten Arbeiten ergiebt sich nun:

- 1) Dass das in Wasser aufgelöste Cyanogen sich in Hohlensäure, in Hydrocyansäure, in Ammoniak und eine besondere Säure, die man Cyansäure nennen könnte, und in einen kohligen Stoff verwandelt; und dieses vermöge der Bestandtheile des Wassers, welches es zersetzt. Die neuen Zusammensetzungen ordnen sich unter einander auf folgende Weise: Das Ammoniak sättigt die Säuren, woraus die auflöslichen ammoniakalischen Salze entstehen, und der unauslösliche kohlige Stoff fällt zu Boden.
- 2) Dass die Veränderung, welche die eigentlichen Kalien in der Zusammensetzung des Cyanogen's bewirken, ihrer Natur nach ganz dieselbe ist, wie die vorhergehende; dass sich nämlich auch Hydrocyansäure, Kohlensäure, sehr wahrscheinlich auch Cyansäure, köhliger Stoff und Ammoniak

bildet, welches letztere dann vermöge des Vorhandenseyns der andern Kalien, frei wird, word auf sich auch die Bemerkung des Hrn. Gay - Lust sac gründet, da's die Auflösung des Cyanogen's in einem Kali, mit saurer Eisenauflösung sogleich Berlinerblau gieht.

- Josés die gewöhnlichen Metalloxyde auf das aufgelöste Cyanogen die nämliche Wirkung äußern,
  wie die Kalien, aber mit verschiedener Schnelligkeit, nach Maaßgabe der Verwandtschaft, welche
  jedes derselben zu den sich entwickelnden Säuren
  besitzt; daß sich aber hier drei Salze, oder dreifache Salze bilden, so wie wir in dem Abschnitt
  vom Eisen- und vom Kupferoxyd gezeigt haben;
  daß folglich das Cyanogen in dieser Hinsicht
  dem Chlorin ähnlich nicht fäbig ist, sich geradezu mit den Metalloxyden zu verbinden, und
  daß sich eine Wasserstoffsäure und Sauerstoffsäuren bilden, weil das Cyanogen ein zusammengesetzter das Chlorin aber ein einfacher Stoff ist.
- dass cyanogen das Eisen auslösen kann, ohne dass sich Berlinerblau bildet, und ohne dass eine Wasserstoffentbindung Statt findet, was die schöne Purpursarbe beweist, welche Galläpseltinktur damit hervorbringt; da man aber in dem Antheik Eisen, der nicht ausgelöst wurde, Berlinerblau findet, so ist es ungewiss, ob das Eisen durch das Cyanogen ausgelöst worden sey. Wahrscheinlicher ist es, dass dieses durch die Cyansäure geschah, so dass also in diesem Fall das Wasser zersetzt wurde; es würde dann Hydrogensäure gebildet worden seyn, welche an das Eisen überging, und Cyansäure, welche ebenfalls.

mit Eisen verbunden, dieses aufgelost erhielt. Vielleicht bildet sich auch Ammoniak und Kohlensäure.

Dass die Hydrocyansäure geradezu mit dem Eisen sowohl als mit seinem Oxyd Berlinerblau bildet, ahne saurer weder noch alkslischer Beihülfe; dass folglich das Berlinerblau ein hydrocyansaures Eisen zu seyn scheint.

Dass eich jedesmal, wenn Cyankali mit Wasser in Berührung kommt, Ammoniak erzeugt, welches eich mit der zu gleicher Zeit frei werdenden Kohlensäure verbindet, woraus folgt, dass auch viel Cyankali nur wenig hydrocyansaures Salz geben kann, weil immer ein beträchtlicher Theil jener Substanz in Ammoniak und Kohlensäure verwandelt wird.

Aus meinen Versuchen scheint auch hervorzugehen, das jene Metalle, welche, wie das Eisen, die Eigenschaft besitzen, das Wasser in gewöhnlicher Temperatur zu zerlegen, nur hydrocyansaure Salze, diese aber, welche das Wasser nicht zersetzen, gegentheils nur Cyanverbindungen bilden. Zu der Zahl dieser letztern gehören Silber und Quecksilber; bei dem Kupfer aber ist es möglich, dass eine Ausnahme Statt finde.

Alle meine Versuche endlich bestätigen bloß die schönen Resultate, welche Hr. Gay - Lussac über die Zusommensetzung des Cyanogen's und der Hydrocyansäure erhielt, und leiten bloß noch einige weitere Folgerungen daraus ab.

# Analyse

### antiken Nagels,

der in einer Grabstätte bei Dillich, un kurhessischen Amte Borken, gefunden worden ist;

v o m

Hofrathe Wurzer in Marburg.

Es ist bekannt, dass im hohen Alterthume sowohl die Angriss- als Vertheidigungswassen von Kupser waren. Wir sehen dies nicht nur im Herodot, sondern auch im Homer. Auch sand bei den spätern Griechen und Römern die Anwendung des Kupsers zu Wassenstücken noch Statt, als man mit der Gewinnung des Eisens und dessen Bearbeitung schon vertraut zu werden angesangen hatte. Dass aber auch Deutsche solche — vielleicht von den Römern eroberte — Wassen zuweilen geführt haben, ist, so viel ich weiß, minder bekannt.

Das aufgefundene Grab ist nach der Meinung meimes Freundes und Collegen, des Herrn Hofraths Rommel, der sich bei seiner Bearbeitung der hessischen Geschichte in Aufsuchung und Beurtheilung dieser Gegenstände einen bekannten Takt erworben hat, kein römisches Grab gewesen; denn man findet dergleichen auch in Gegenden, wo die Römer nie herkamen (nach Hirt's Bemerkung); auch fand man dieses in einem Eichenwald, der den alten Deutschen heilig war, und in Gesellschaft von Urnen, deren ganze Gestalt und Masse nicht römisch ist. Merkwürdig waren auch die dabei gefundenen ungewöhnlich großen Menschenknochen (Beweise, dass man später, nach Einführung des Christenthums und so nach Abschaffung des Verbrennungs-Gebrauchs, in den Grabstätten der heidpischen Vorfahren und neben ihren Urnen sich gern begraben liess; wie auch ein strenges Verbot Karks des Grofsen beweiset) und, wie wenigstens die ersten Entdecker behaupteten, deutliche Spuren eines alten rauhen Thierfelles. Noch verdient vielleicht bemerkt zu werden, dass in einem ähnlichen chattischen Grabe auf 5 bis 6 Steinen, die neben den Urnen lagen, sich eine alte rohe Schrift fand, die nach der Meinung des Finders (Herrn Hofraths Rommel) und den Herrn, denen er die Schrift mittheilte, Bischoffs Münter und Professors Crolefonds eine alte europäische oder deutsche Chiffre - Schrift ist. Auch würden die Chatten dasselbe gewis nach dem letzten Streifzug der, Römer unter Germanicus zerstört haben, wenn es ausländisch gewesen wäre. -

In dieser Grabstätte fanden sich ein Schwert und ein paar Nägel. womit vielleicht ein hölzerner Griff an dasselbe besestigt gewesen war. Doch sahen die

Nägel sich nicht ganz gleich; vielleicht waren bie in verschiedenen Zeiten (und von verschiedenen Künstlern gefertigt) angewandt worden. Ich erhielt einen davon von Sr. Königl. Hob. dem Kurf. von Hessen zur chemischen Untersuchung.

Dieser Nagel war mit dem 'grünen firnisartigen' Roste der Patina (Aerugo nobilis) überzogen. lchliess den Nagel von allen Seiten davon befreien und poliren; es trat ein schöner gelber, dem Golde ähnlicher Metallglanz hervor. Der Nagel wog 60 Gran, Ich zerstückelte und übergoss ihn mit 8 Theilen Salpetersäure von 1,225 eigenth. Gewichte, und digerirte ihn bis zur vollständigen Zerlegung. Jetzt wurde das Ganze mit 4 Th. destillirtem Wasser verdünnt und ruhig hingestellt, bis die Flüssigkeit vollkommen klar geworden war, und alles Zinnperoxyd sich zu Boden gesetzt hatte. Durch Filtriren wurde dieselbe gesondert, - mit destillirtem Wasser abgesüsst, getrocknet, und bis zum anfangenden Rothglühen erhitzt. Die durchgelaufene Flüssigkeit wurde, nachdem sie auf Zink, Blei, Eisen und Silber geprüft worden war, und ich mich überzeugt hatte, dass sie von diesen Metallen nichts enthielt, in zwei Theile getheilt; aus dem einen wurde das Kupfer durch Eisen präcipitirt, und der zweite wurde in eine flache Schale gegossen, deren Boden mit einer breitgeschlagenen Bleiplatte belegt war. Nach 3 Tagen (zuletzt unter Anwendung einer gelinden Wärme) war die Auflösung ganz zersetzt, und das Kupfer metallisch gefällt.

Das Verhältniss der Bestandtheile war:

Wahrscheinlich besteht das Schwert aus denselben Bestandtheilen in einem andern quantitativen Verhältnis, nämlich einem größern Antheil Zinn, welcher den Nagel weniger biegsam gemacht haben würde.

Alle in Deutschland und Frankreich aufgefundene Gegenstände dieser Art haben', wie Klaproth, John, Mongez u. a. beweisen, in einem mehr oder weniger abweichenden Mengeverhältnis dieselben Resultate geliefert. —

Kupfer, ohne Zusatz eines andern metallischen Stoffes, ist bekanntlich zu solthen Zwecken ganz und brauchbar, und das ganze Geheimnis des "Aes" der Römer bestand in einem Zusatze von Zinn zum Hupfer.

#### Ueber die

#### Bereitung.

des ätzenden

## Queck silber sublimats,

V Q:D

I.B. Trautwein\*).

Bei der Menge vortrefflicher chemischer, und pharmazeutisch-chemischer Schriften, die wir in unsern Zeiten besitzen, könnte es zwar überflüssig scheinen, Anleitung zur Fabrikation eines Salzes zu geben, worüber beinahe jedes Handbuch das Verfahren lehrt. Gleichwohl möge ein chemisches und pharmaceutisches Publikum mir gütigst erlauben, über die Bereitung

<sup>\*)</sup> Herr Trautwein, welcher im vorigen Jahr sehr thätig theilnahm an der B. XXIII. S. 489. erwähnten physikalischen Gesellschaft von Studierenden in Erlangen, steht nun der chemischen Fabrik des Hrn. Diebt in Nürnberg vor, und wir können mit Gewissenhaftigkeit die Präparate dieser Fabrik denen empfehlen, welche derselben bedürfen.

des åtzenden, salzsauren Quecksilbers hier einige Nachrichten mitzutheilen, die in Betreff des Praktischen bei dem größten Theile der Leser dieses Journals vielleicht eine geneigte Aufnahme finden.

Den ätzenden Sublimat erhielt man ehemals bekanntlich fast ausschließend von den Holländern: allein während Deutschland seit ungefähr einem halhen Jahrhundert in allen Zweigen der Künste und Wissen schaften mehr als je den Ausländern sich an die Seite gestellt hat, so war es namentlich auch das chemische Fabrikwesen, das bei den gemachten Entdockungen, in seinen Anstalten und Einrichtungen nicht zurückbleiben wollte, sondern sich besser entwickelte. So wie z. B. ehmals die holländischen chemischen Fabriken für Deutschland, ausser dem Sublimate, noch den größten Bedarf von rothem Präzipitate, Zinnober u. a lieferten . - so sind es jetzt die deutschen Fabriken (in Oesterreich, Baiern und fast allen Staaten), welche diese Gegenstände nicht allein fur Deutschland, sondern noch in bedeutenden Mengen für das Ausland, für Russland, Pohlen u. s. w. ja selbst zum Theile für Holland in den Handel bringen.

Das älteste Verfahren, den Aetzsublimat zu bereiten, bestand, wie hinreichend bekannt ist (und besteht zum Theil jetzt noch) darin, das salpetersaures
Quecksilber mit metallischem Quecksilber, gebranntem schweselsauren Eisen und getrocknetem Kochsalze
zusammengerieben, und diese unter den nöthigen
praktischen Maasregeln zur Sublimation gebracht wur
den. Ein späteres zweckmäsigeres Verfahren, eine
Darstellung desselben aus schweselsaurem Quecksilber
und Kochsalz, hat jedoch diese Methode größtentheils
verdrängt; und diese zweckmäsigere Art ist es auch

keit getrieben werden kann: nur durch Zerschlagen der Retorten und nachheriges Pulvern oder Vermischen des aus Glaubersalz und geschmolzenem Sublimate bestehenden Rückstandes mit neuer Sublimatmasse läfst sich dieser Vorfall wieder gut machen. Die Menge des aus 100 Pf. Quecksilber, oder aus 140 Pf. schwefelsaurem Quecksilber und 140 bis 150 Pf. abgeschwefelsaurem Quecksilber und 140 bis 150 Pf. abgeschwistertem Kochsalze gewonnenen ätzenden Quecksilbersublimats beträgt nach der regelmäsig nach Angabe verrichteten Sublimation — 130 bis 133, seltenen gegen 156 Pfunde. —

Die Haupterforderniese zur müglichsten Ausbeute in der Fabrikation des Quecksilher- Deutochlorids im Großen beruhen überhaupt auf der erfahrungsmäßeigen Beobachtung: daß sowold das schweselsaure Quecksilber, als auch das Kochsalz zu seiner Bereitung mog-tichst trocken seyen. — daß seine Subtimation nur einen geringen Feuergead erfordere, und adaß die leichte Schmelzbarkeit dieses Salzes, in Betreff der Zurücksließens während der Arbeit, ein ofteres Nachtsehen behen brheische. —

ruge von Wolff" 2ter Band S. 217 hegt aus den einleuchtenden Gründen unserer chemischen Theorien die
Vermuthung, die Fabrikation des Sublimats müßte
auf eine sehr vortheilhaste Weise sich aus einem Gemenge von schwarzem Manganbzyd, calcinirtem schwefelsaurem Bisen, Hochsalz und metallischem Queckailber bewerkstelligen lassen. Mein Freund, Herr
Schmitthenner und ich wollten es nicht unversucht.
lassen, die Theorie diessfalls durch die Ersahrung zu
bestätigen. Den ersten Versuch, den wir damit machten, und wobei wir nach Gutdünken das Verhältnise

you g Pf. Queekellec., 6.Pf. Brannstein ; 46 Pf. calcinirtem Vitriol and 16 Pf. abgeknistertem Kachsalze wählten, entsprinchen unserer Erwartung gollkommen. in, wie wacen sugar ion glijcklich, ip, Rücksicht des Procentüberschusses an dem Präparate, gegen das verwendete Quecksilber, die 30 Pfunde zu etreichen and das Fabricat war vollkommen weifs. Ein andeces Verhältnile erwähnter roher Ingredienzien, das wir nun aber Behufs eines Versuchs nach Grundsätzen, aus den Gesetzen chemischer Aequivalente ableiten wollten, entsprach im Erfolge unserer Erwartung nicht, - und zwar aus dem nachher leicht eingesebenen Grunde der nicht alleeitig genug erfolgten Berührung des aus trocknen, gröblich gepulverten Substanzen bestehenden Gemengsels. Wir erhielten da nur versüstes salzsaures Quecksilber (Quecksilber-Protohaloid) das etwas eisenhaltig war, neben einem ansehnlichen Theil laufenden Quecksilbers. Gleiches Verhalten hatte es mit dem Producte, als wir später ersterwähntes Verhaltnifs, eingedenk der Davy'schen Theorie von der oxydirten Salzsäure, unter Weglassung des Manganoxydes in einem Versuche wiederholten; wir erhielten hier ebenfalls blos versäfstes salzsaures Quecksilber und metallisches Quecksilber. - Diese Methode einer einfachen durch Reiben zu bewerkstelligenden Vermengung des Braunsteins, calcinirten Vitriols und Kochsalzes mit Quecksilber und nachheriger Sublimation zu Sublimat ist indes recht bequem; sie erfordert nur einen etwas stärkern Feuergrad als diejenige mittelst schwefelsauren Quecksilbere, und daher auch etwas mehr Sorgfalt für das Verhüten des Zurückfließens. Die Lage jeder Fabrik, Tourn, f Chem, w Phys. 15. 26, 10 Heft.

# 98 Trautwein über die Bereitung des etc.

die Preise der Schwefelsäure, des Vitriols, des Braunsteins und des Glases werden entscheiden müssen, wo etwa dieses Verfahren gegen die übrigen Arten mit Vortheil wird in Ausübung gebracht werden können.

#### Ueben

# Polarität und doppelte Strahlenbrechung

der Krystalle;

Yom

Professor Bernhardi,

Um die Polarität der Krystalle zu prüsen, besitzen vir zur Zeit kein anderes allgemeines Mittel, als den rügerischen Pendel, d. h. einen an einem Faden ausgehangenen Schweselkies, dessen Stelle indes vielleicht jeder andere Körper, der selbst Polarität besitzt, vertreten kann. Ein solcher Schweselkiespendel bewegt sich an manchen Stellen der Krystalle in sich immer mehr erweiternden Spirallinien, die endlich in Kreise übergehen, von der Linken zur Rechten nach dem scheinbaren Lause der Sonne, während er an andern in engern Kreisen von der Rechten zur Linken schwingt. Jene hat man positive, diese negative Pole genannt. Da wo der Pendel sich zwischen zwei Polen befindet, schwingt er in gerader Richtung von dem einen zum

## 100 Bernhardi über krystallinische Polari

andern, und hält man ihn in den Mittelpunkt z schen mehreren, so ruht er gänzlich.

Der Pendel schwingt bekanntlich nicht in Händen aller Menschen, sondern das Vermögen d scheint dem größern Theile derselben wo nicht at gehen, doch nur in einem geringern Grade eigen seyn. Hierüber dürfen wir uns nun zwar eben wenig wundern, als über die Erscheinung, dass a das oxydulirte Eisen die magnetischen Kräfte in a verschiedenen Graden aussert, indels scheint dock ner Umstand vorzüglich den Grund zu enthalten, v um noch immer einige Physiker (so viel mir beka doch nur solche, welche das Vermögen nicht se besitzen), die Meinung hegen, dass jene merkwit gen Schwingungen auf blosser Täuschung beruhet oder doch sehr verdächtig sayen. Was sie in ih Meinung bestärkt, ist die Thatsache, dass alle rei mässig schwingende Bewegung aushört, sobald de nige, welcher den Pendel hält, die Augen verschlie Allein diese auffallende Erscheinung spricht mehr als gegen die Unverdächtigkeit jener Versuche; de bei jedem Menschen hört; sobald er die Augen schlie offenbar alle Ausströmung auf, wie man sich lei dadurch überzeugen kann; dass man den Pendel til den Scheitel oder die innere Handfläche eines M schen hält. So lang er die Augen geöffnet hat, ma der Pendel an diesen Stellen bei Mannspersonen i mer Schwingungen, wie an positiven Polen, bei Frau zimmern hingegen wie an negative... Nach Verschli sung hört alle Bewegung auf, und das geschieht au im natürlichen und magnetischen Schlafe. Ueber d geöffneten Augen selbst schwingt der Pendel:] Mannspersonen wie am negativen, und bei Frauenzi

wie am positiven Pole, so wie denn überhaupt weiblichen Geschlechte die Pole sich überall auf gengesetzte Weise verhalten, wie beim männli-Ob nun die Ursache, warum bei geschlossenen n alle Schwingungen aufhören, darin zu auchen das das in die Augen einstromende Licht die de der magnetischen Materie abgiebt, oder vieldarin, dass die Seele nach Verschließung der in einen andern Zustand versetzt, und mehr in gekehrt wird, wollen wir hier nicht näher unterien. Für letztere Annahme scheint der Umstand prechen, dass diese Versuche auch weniger gelinwenn man sich überhaupt nicht dazu aufgelegt wenn man sie zu lang fortsetzt, und darüber det, wenn man sie vor den Augen unbekaunter chen anstellt u. s. w. Aus einem ähnlichen Grunde int der Pendel auch dann nicht in dem Grade anrechen, wenn man den Arm, womit er gehalten unterstützt, indem man in diesem Falle zu we-Kralt aufzuwenden nothig hat. Dagegen ist es gleichgültig, ob man den Pendel unmittelbar an einem eisernen Stabe befestigt in die Hand L. Dal's übrigens nicht blos Täuschung obwalte, ist schon der Umstand, dass man oft ganz unertte Resultate erhält, daß verschiedene Beobachter eren Aussprüchen im Wesentlichen übereinstimund dass diese Erscheinungen mit manchen an-In sehr genauer Beziehung stehen, und dadurch als durch irgend eine bekannte Theoric ans

gesetzt werden, wovon wir unten durch Ausmit-

der bisher unbekannten allgemeinen Bedingung,

of die Eigenschaft der doppelten Strahlenbrechung ein Beispiel geben wollen. Dass man sich in-

### Bernhardi über krystallinische Polarität

dessen bei Anstellung solcher Versuche leicht täuscher könne, ist allerdings wahr, denn fast unhemerkhat kann dem Pendel von der Hand eine Bewegung blatmechanisch mitgetheilt werden. Ich trage daher auch gegenwärtig nur dasjenige vor, was ich als das Resultat mit aller Sorgfalt angestellter und vielfältig wiederholter Versuche ansehen darf.

Untersucht man Krystalle von verschiedenen Substänzen, so bemerkt man bald den bisher, wie mich dankt, noch nicht beschteten Unterschied, dass bei manchen alle Pole gleichnamig, bei andern bingeget die entgegengesetzten ungleichnamig sind, so dass die cine Halfte positiv und die andere negativ ausfällt. Man kann daher die Krystalle überhaupt in homopolare und heteropolare eintheilen, wovon jene wiede in positiv und negativ homopolare zerfallen, je nach dem sie blos positive oder blos negative Pole besitzen. Zu den heteropolaren scheinen alle Krystalle von un regelmäßiger Grundform zu gehören, ich kenhe wei nigetens keine, die davon eine Ausnahme machten Die Pole sind aber bei ihnen auf sehr verschiedene Weise vertheilt. Beim Rhomboeder des Kalkspathe z B. befinden sie sich an Isammtlichen Ecken, so dal die elne Endecke einen positiven, die andere einer negativen Pol bildet, und die Seitenecken abwechselne positive und negative Pole darstellen; und zwar eine immer diejenigen Seitenecken positiv, die nach dei positiven Endecke zu liegen, und diejenigen negativ; welche von der negativen Endecke sich am wenigster entfernen. Jede primitive Rautenfläche des Bhomboe. ders crhält auf diese Weise drei polarisch gleiche und einen polarisch ungleichen ebenen Winkel. Der Chara hat ebenfalls acht Pole, wovon ein positiver und ein

regativer auf die Endecken, die übrigen auf die Scitenecken des Triangulärdodskasders fallen, welche abvecheelnd positiv und negativ sind. Am Rhomboëder des Turmalins zeigen sich nur sechs Pole, indem blos die Seitenecken eich abwechselnd positiv und negativ verhalten. Nach der Erhitzung verändern sich die Polo; diejenigen, welche vorber positiv waren, werden negativ, und umgekehrt die negativen positiv. An den rorhergenannten Krystallen findet nach der Erwärmung keine selche Umkehrung Statt. Der Honigstein läfet ebenfalls sechs Pole bemerken, wovon ein positiven und ein negetiver auf die Endecken fallen, während die vier übrigen nicht an den Seitenecken, sondern m den Seitenkanten sich befinden, so dass zwei an cinander gränzende positiv and die gegenüber liegenden negativ sind. Der Peldepath besitzt acht Pole, welche die acht am meisten hervorstehenden Ecken seiner Krystalle bilden, die sich abwechselnd positiv and negativ zeigen. Beim Schwerspathe sind seche Pole vorhanden, die den velikommensten Durchgängen der Blatter entsprechen. Auf ähnliche Weise scheint es sich beim Gypse zu verhalten. Der Topas besitzt renigstens acht Pole, die aber nicht auf die hervornehenden Ecken fallen, sondern mehr auf die Kriten; much sind sie nicht abwechselnd positiv und negativ. condern afle negative liegen nach dem freien Ende les Priema, während sämmtliche positive nach dem ndern gekehrt sind. Nach der Erwärmung verhalt es ich umgekehrt, Auch bei der Hornblende kehren sich ach der Erwärmung die Pole um, deren dies Minevier besit, welche an den vier Ecken liegen, die die schärfern Seitenkanten von Hauy's primitiver Form hilden Die positiven liegen bei dem nicht erhitzten un dem mehrstächigen Ende des Prisma.

#### 164 Bernhardjouder knyskallimischer Polarität

Werkten wir uns von den Substanzen, welcheneine untegelmäßige Grundform zukommt, zu denen, von regelmässiger primitiver Gestalt, so werden wir, die mehreten homopelar finden, so dals sie entweder blos positive oder blos negative Pole besitzen. Positiv verhalten sich z. B. der. Diamant, der Granat w der Schwefelkies, der Flusspath; negativ dagegon der Alaun, das Steinsalz... Der Diamant scheint secha positive Pole zu besitzen, die den Ecken des regelmässigen Oktaëders, entsprebhen. Dem Granate kommen eben so viel zu, und awar fallen sie auf die seche vierseitigen Ecken, und entaprechen daher, ebenfalle den Ecken des regelmälsigen Oktaeders, Der Schwef felkies zeigt acht positive Pole, die an den acht Eckon des Würfels liegen. Am Flusspathe bemerkt man deren zwolf, die auf eine eehr ausgezeichnete Weise auf die zwolf Kanten des Würfels fallen. Am Alaun geben sich sechs negative Pole, die mit den Ecken des Oktaeders übereinkommen, deutlich zu erkennen. Das Steinsalz besitzt dagegen deren acht, die den Ecken des Würfels entsprechen.

Mit Recht lässt sich arwarten, dass mit lauter nogativen Polen versehene Körper, wenn sie selbst alt
Pendel gebraucht werden, auch in entgegengesetzten
Richtungen schwingen, d. h. am positiven Pole von
der Rechten zur Linken, und am negativen non das
Linken zur Rechten, und an negativen non das
Linken zur Rechten, und an negativen non das
Man kann daher die Pendel selbst in positive und ne
gative eintheilen. Die bisher angaführten Beobachter
gen müssen immer in Bezug auf den positiven Pende
verstanden werden. Körper, die zugleich positive und
negative Pole besitzen, sind zu Pendeln weniger ge
eignet, wie ohl sie in der Regel sich wie positive werenalten scheinen.

Bisher habe ich nur zwei Körper von regelmässiger Grundform, die gleichwohl ungleichnamige Pole besitzen, kannen gelernt. Der eine ist der Boracit, welcher neht. Pole zeigt, die den Ecken des Würfels eatsprechen. Diejenigen, wo die zahlreichsten Flächen aufgesetzt sind, verhalten sich negativ, die gegenüberliegenden mit der geringern Anzahl von Flächen positiv. Nach der Erwärmung findet das Gegentheil Statt, die Pole haben sich umgekehrt, so dass daring der Boracit mit dem Turmalin vollkommen übereinstimmt. Der andere regelmässige und gleichwohl heteropolarische Körper ist der Magneteisenstein, eine in Hinsicht ihrer, Polarität einzige Substanz; denn keine andere besitzt blos zwei ungleichnamige Pole, so wie die . Sie fallen auf zwei der entgegengesetzten Ecken des regelmässigen Oktasders, so das der positive Pot dem Nordpole, und der negative dem Südpole entepricht. Hieraus läset sich dann mit Recht vermuthen, dass der Magnetismus des oxydulirten Eisens blos cine besondere Acusserung des allgemeinen Magnetismus sey, der auch den übrigen Körpern nicht abgeht, ja dass vielleicht jeder Korpen, welchem sich, wie diesem, blos zwei magnetische Pole mittheilen liefsen, auch die besondern magnetischen Eigenschaften des Eisenoxyduls, nämlich Achnliches anzuziehen, in einem gewissen Grade zeigen würde. Es ist daher nicht unschicklich, auch die Pole anderer Horper, an welchen der Pendel jene kreisenden Bewegungen macht, die magnetischen Pole; und die geraden Linien, die durch zwei entgegengesetzte Pole gezogen werden können, die magnetischen Achsen zu nennen. Körper wird daher die Hälfte so viel magnetische Achsen haben, als ibm, mugnetische Pole zukemmen.

#### 106- Bernhardi über krystallinische Polarität

Bei den homopolaren Körpern ist zwischen den beide magnetischen Polen kein Unterschied dei den betert polaren ist der eine immer positiv und der andere negativ. Es ziebt indessen Krystalle, bei welchen man die magnetischen Achsen nicht so bestimmen kann; wie eben angegeben wurde, weil ihren Polen keint andere gegenüberliegen. Hieher gehört z. B. das regelmäfsige Tetraeder des Fahlerzes, an welchem blocke vier Ecken positiv polarisch sind. An solchen Krystallen kann dann magnetische Achse die gerade Linie genannt werden, die von einer Ecke auf die gegenüberliegende Fläche senkrecht sich ziehen läßer. Es giebt daher monopolare und dipolare magnetische Achsen.

Der verstorbene Prof. Anoch hat bemerkt \*), dass an Krystallen, welche mit der einen Seite verwachsen sind, das freie Ende sich jederzeit positiv verhält. Die Wahrheit dieser Beobachtung kann ich im Allgemeinen bestätigen, indessen finden doch Ausnahmen Statt. So können schon homopolare negative Hörper ihrer Natur nach nie an dem freien Ende positiv werden. Aber auch die heteropolaren von unregelmässiger Grundform, welche durch Erwärmung elektrisch werden, wie der Turmalin und der Topas, scheinen an ihrem freien Ende immer negativ zu seyn, und nat durch Erwärmung erst positiv zu werden.

Diese Umkehrung der Pole am Turmalin kann um so weniger auffallend seyn, da man schon früher gefunden hat, dass auch die elektrischen Pole beim Lirkalten sich zuweilen umkehren. Man darf auch wohl

<sup>•)</sup> s. Githere's Annalen der Physik byr Bill; 40 Bt. ..

mit Sicherheit annehmen, dass die elektrischen Ach-: sen keine andern sind, als die magnetischen, und dafa, daher dem Turmelin nicht, wie man bisher allgemein annahm, blos eine Electricitätsachse zakomme, sondern dass deren so gut, wie beim Bosacit, mehrere, und zwar drei vorhanden sind. Dies wird begonders noch durch den Umstand um so wahrscheinlicher, dals der Turmalin gewöhnlich in neunseitigen Prismen krystallisirt vorkommt, und eigh dadurch vor allen andern Kärpern von rhomboëdrischer Grundform auszeichnet. Denn wir wissen, dass alle diejenigen Krystalle, die durch Erwärmung etektrisch werden, an den ungleichnamigen Polen eine verschiedene Anzahl von Flächen aufsetzen. Lägen nun bei dem Turmalin die beiden elektrischen Pole an den beiden Enden der Achse des Rhomboëders, so ware es unbegreiflich, wie dieser Umstand einen Einflufs auf eine ungleichmälsige Aufetzung der Seitenflächen besitzen könne. Geben wir hingegen zu, dass die elektrischen Pole mit den magnetischen zusammenfallen, so ist es ganz in Uebereinstimmung mit unsern übrigen Erfahrungen, dass an den Polen, die sich nach der Erwärmung positiv elektrisch zeigen, auch die größte Anzahl von Flächen sulgesetzt ist, und also das Prisma neunseitig ausfällt, oder da, wo dies der Fall nicht ist, die Flächen doch von verschiedener Ausdehnung sind.

Da hier einmal vom Turmalia die Rede ist, so erlaube ich mir noch zu bemerken, dass ich den sogesannten Dichroit blos für eine geringe Abänderung desselben halten kann. Dafür spricht: 1) die chemiuch Analyss. Gmelin fand darin 42,6 Proc. Rieselerto, 34,4 Thonerdo, 5,8 Talk, 1.7 Ralk, 15,0 Eisenstydel, 1,7 Mangan, während Vauquelin den grünen

#### 108 Bernhardi über krystallinische Polarität

Turmalin aus 40 Proc. Kieselerde, 59 Thonorde, 3.84 Kalk, 12,5 Eisezoxydul und a Manganoxyd zusammengesetzt erklärt. Einige andere Analysen des Turmaline stimmen fast noch mehr mit der des Dichroits überein. 2) Die Krystalliention. Die Krystalle des bajerschen Dichroits, welche ich der Güte des Herrni Hofr. Fuchs verdanke, der dieses Mineral zuerst als Dichroit erkannte, stellen neunseitige Prismen vor wie eie ausser dem Turmalin keiner andern Substanz zukommen. Cordiér fand den spanischen in regelmässig secheseitige, an den Kanten zum Theil ab; estumpfte Prismen krystallisirt, was mit unserer Behauptung durchaus nicht in Widerspruch steht, da sechsseitige. und zwolfseitige Prismen auch zuweilen beim Turmalin vorkommen, und nimmt man an, dass blos die abwechselnden Kanten abgestumpft gewesen seyen, so hat man das neunseitige Prisms. 5) Der Farbenwechsel. Der edle Turmalin zeigt so gut, wie der Dichroit, beim durchfallenden Lichte andere Farben, als beim auffallenden, was vielleicht in der eigenen Lage der magnetischen Pole bei dieser Substanz seine Erklärung . tindet. 4) Die elektrischen Bigenschuften, Der Dichroit aus Baiern wird so gut wie der Turmalin nach der Ermärmung polarisch elektrisch. Endlich findet auch in seinen übrigen Kennzeichen kein wesentlicher Unterschied Statt, Wenn daher, wie es scheint, die Boraxsaure einen wesentlichen Bestandtheil des Turmaline ansmacht, so wird man sie sicher im Dichvoit auch auffinden.

Schlief-lich kann ich nicht umhin, noch auf die Aufschlüsse aufmerksam zu machen, welche die Lehre von den magnetischen Polen für die Theorie der de pelten Strahlenbeschung zu geben verspricht. Lis ist

unverkennbar, dass alle diejenigen Körper die Strahlen doppelt brechen, welche angleichartige magnetische Achsen beestzen. Beim Kalkspath z. B. sind die drei magnetischen Achsen, die von einer Seitenecke zur andern gehen, einander gleich; aber die vierte, welche der Ashse des primitiven Rhomboëders entspricht, ist davon verschieden. Ein Theil des einfallenden Lichts folgt daher der magnetischen Ziehkraft in dieser Richtung, während der übrige die gewöhnliche Brechung erfährt Das zweite Bild fallt deshalb immer nach einem der beiden Pole zu, die an den Endacken des Rhomboëders liegen. Auf ähnliche Weise verhält es sich beim Honigstein, beim Schwerspathe und audern Körpern von unregelmäßeiger Grundform, die doppelte Strahlen rechung besitzen. Keine Substanz von regelmassige primitiver Gestalt bricht dagegen die Strahlen doppelt, weil sie sämmtlich, selbst den Boracit nicht ausgenommen, gleiche magnetische Achsen beeitzen. Es giebt indessen auch Körper von unregelmässiger Gestalt, welchen keine doppelte Strablenbrechung zukommt, weil bei aller Unregelmäßigkeit der Form ihre magnetischen Achsen doch nicht you einander abweichen, und dies ist es, was am entschiedensten für den innigen Zusammenhang spricht. in welchem die magnetische Polarität mit der doppelten Strahlenbrechung steht. Ein solcher Körper ist 2. B. der Turmalin, der, ungeachtet er in seiner Grundform wenig (vielleicht gar nicht wesentlich) vom Kalkspath abweicht, die Strahlen gleichwohl blos einfach bricht, da seine drei magnetischen Achsen einander gleich sind, und ihm die vierte ungleiche, die der Halkspath besitzt, gänzlich fehlt. Aus dieser einfachen Strahlenbrechung des Turmaline läßt sich zugleich

## 100 Bernhardi über krystallinische Polarität.

schließen, dass hierbei nicht, wie man häusig annimut, die Polarität des Lichts selbst im Spiele sey. Denn ware letzteres der Fall, so würde man zu erwarten haben, dass das Licht, wenn es durch zwei gegenüherliegende Seitenflächen des Prisma eines Turmaline strömte, in zwei Strahlen werde getheilt werden. da auf der einen Seite drei positive und auf der andern drei negative Pole liegen, und davon zeigt sich gleichwohl durchaus nichts. Auch der Umstand, dass jeder der beiden Strahlen nach dem Durchgange noch immer in dieselben Farben getrennt werden kann, und andere Erfahrungen lassen das Phänomen der doppelten Strahlenbrechung nicht wohl aus der Polarität des Lichts erklären. Wenn übrigens der eine Strahl nach dem Durchgange andere Eigenschaften erhält, als der andere, so sind hinreichende Quellen vorhanden, welche eine solche Verschiedenheit bewirken können. Man darf nämlich nicht nur annehmen, dass die Menge des Lichts, seine Richtung und seine Geschwindigkeit bei beiden verschieden sey, sondern es ist selbst möglich, das sie durch die verschiedenen magnetischen Ströme noch insbesondere verändert werden, dass z. B. der eine ein größeres Quantum magnetischer Materie mit sich fortreisst, als der andere, dass jener mehr verdichtet wird als dieser, u. s. w.

#### Verfahren

T in

## Schwefelwasserstoffgas im Großen zu bereiten.

Von

#### Gay-Lussac.

(Uebersetzt aus den Annales de Chimie et de Physique T. VII. März 1818, 8, 314 von G. A. Herrieb, Mitgliede der phys. Gesellschaft von Studierenden in Erlangen \*).

Man nimmt hiezu gewöhnlich Schwefeleisen, das man durch das Rothglühen einer Mischung aus Schwefel und Eisen erhält. Bei diesem Processe tritt jedoch der Uebelstand ein, dass das so erhaltene Schwefeleisen sich öfters nur sehr unvollkommen durch Säuren zersetzt. Wenn man ein recht reines Gas erhalten will, muß man (wie Thenard und ich in unsern physicalisch- chemischen Untersuchungen riethen) lieber Schwefelspießglanz nehmen; da man aber hierbei sehr stark concentrirte Salzsäure braucht, so ist dieses Verfahren für den gewöhnlichen Gebrauch wenig vortheilhaft.

<sup>\*)</sup> Durchgesehen v. H.

#### 112 Gay-Lus. üb, Schwefelwasserstoff-Bereis

Jetzt vertahre ich auf folgende Weise:

Ich bringe eine Mischung von zwei Theilen Eisenfeile und einem Theil Schwefelblumen in eine Retorte, setze so viel Wasser hinzu, als nöthig ist, und daraus einen Teig zu machen, und erhitze die Retorte ein wenig, um die Verbindung des Eisens und Schwefels zu hegünstigen, die sich bald durch starke Entbindung von Wärme, und durch eine schwerze Farhe auserkennen giebt, welche die ganze Masse annimmt.

Schwefelsäure, unf das 4fache ihres Volums mit Wasser verdünnt, entbindet hieraus das Schwefelwasserstoffgas fast so rasch, als aus einem Schwefelwasserstoffkali. Uebrigens hat man diese Verbindung der Risens und Schwefels nicht vorher zu bereiten, es set denn, daß man sie sehr sorgfältig vor Berührung der Luft schütze, weil sie sehr schnell sich umbildet, und es auch nur weniger Augenblicke zu ihrer Bereitung bedarf.

Die Natur dieser merkwürdigen Verbindung is noch problematisch. Ist sie eine Verbindung mit Schwesel, oder eine mit Schweselwasserstoff? Wenn man in Betrachtung zieht, dass Wasser zu ihrer Bildung absolut nothwendig ist, dass dieses verschwindet und ses wird, so kann man wohl annehmen, dass hier eine Verbindung mit Schweselwasserstoff entstehe. Wenn Wasser nicht ein wesentlicher Bestandtheil dieser Zusammensetzung wäre, so wär es nicht zu begreisen, wie es durch seine blose Gegenwart das Eisen bestimmen sollte, sich mit dem Schwesel zu verbinden. Man könnte freilich annehmen, dass sich ein Hydrat der Schweseleisens bilde; aber ich gestehe, dass ich mich kaum entschließen kann, dies anzunehmen.

## Auszug

des

# meteorologischen Tagebuches

V o m

Professor Heinrich

in

Regensburg,

Januar 1819.

۱	Mo-	Barometer.						
I	Tag.	Stunde,	Maximum.	Stunde.	Minimize	Med		
l	1. 2. 3.	20 A. 8 F. 10 A.	27" 4", 87 27 5, 55 27 6, 22	2 A.	127 4. 7	27// \$ 27 27		
	5.	8 F.	27 6, 48	2. 10 A. 2 A.	27 5, 61 27 5, 15	27		
į	6, 7, 8,	8 F. 4 F. 10 A.	27 4, 97	4. 6 F.	27 4, 04	27		
Ì	9.	10 F. 8 A.	27 5, 50 27 4, 62	5 F.	27 2, 38	27		
	12. 12. 15. 14.	12 · A. 10 A. 41 F. 10 F. 13 M.	27 5, 81 27 5, 63 27 4, 29	41 F. 5 A.	27 4, 08	37 4 -7 4 37		
I	15.	3 F.	27 2, 98	10 A.	27 . 0, 89	P7 *		
İ	18. 19.	4 F. 5 F. 10 A.	27 2, 96 26 9, 48 26 11, 44	2 A.	26 10, 05 26 8, 98	27		
l	20.	4 F.	36 1r, '36		26 9, 86	26 16		
I	21. 22. 23.	6 F. 10 F. 10 A. 4 F.	26 10, 74 26 10, 90 27 0, 84 27 1, 21	41 F.	36 10, 33	36 16 36 11 36 11		
I	24. 25.	19 Mittag	27 0, 56	10 A.	26 11, 94			
I	26. 27. 28.	10 F. 10 F. 4 F.	26 11, 24 26 11, 27 26 10, 53	4 A. 4 A.	26 10, 84 26 9, 41	26 11 26 11		
	30. 31.	3 F. 6 F. 91 A.	26 9, 98 26 7, 92 26 7, 41	9 A. 6 A. 4 A.	96 8, 73 96 7, 39 26 6, 80	26 7 26 7		
	ganz, Mon.	den 4ten F.	27 6, 48	den 3:ten A-	26 6, 181			
L						2		

nometer.	Hygrometer	Winde.		
	Ma- Mi Me-	Tag.	Nacht.	
3,0 -0,10	678 610 644-7 664 303 621,2	NW. s WNW. 1	WNW.	
-5, o -1,48	684 685 597.6 572 590 518,3 562 541 554,2	ONO. 1. 4 OSO. 1 \$0. 1	080. 080.	
5,92	515 479 491,6 488 468 578,6	0. 1 0. 1	SSO.	
-6,0 $-6,10-5,8$ $-5,59$	532 485 512,3 601 506 557.8 577 462 503,6	OSO. 3	080. 1. 3 080. 3 30. 3	
+ 0,12	506 418 460,2 635 438 535,7	80. 1	SO. SW. 1 W. SO. 3	
-0,9 -0,27	449.354 464.3 425 348 395.8 541 468 520,7	OSO. 1	OSO, 1 OSO, W. 1 WSW. 2. 5	
± 0, 2 + 2,02	640 507 600,3 689 628 646,4	NW. 3. 4	W. 9 80. SW. 2	
+1,5+2,73 -0.8+0.56	665 645 653,2 715 632 671,2 670 551 615,7	WSW. 2. 3	SW. s SW. s WSW.	
-4,5 -1,23	585 541 562,1 577 484 548,7	0. 1 ,	SW. 1	
-1, o +10,07	350 284 313.6	080, 11 080, 1	080. h	
3,4 -2,07	391 285 337.9 358 274,319.6	OSO, 1.	050.	
-4,4 -3,81 -5,8 -4,10 -6,0 -4,22	446,000 407.4	O. NNO. 1	ONO. 1. 2 NNW. 1	
and the same	532 455 490 3	N. 1	N. 1	
-6, 0 -0,85				
1				
May			2	

nic.

POOT		in i c.	i-6-6-0-3 W-1		Allgemeil Uebersi
- Sune		,	. }		Witteru
	1	Pormittage.	Nachmittuge	Nachts,	Heitare Tage
2		Schnee. Regen,	Wind, Regen.	Heiter, Trub.	Schöue Tage Vermiechte Tag
	ı	Wind.	Sonud.	Wind.	Trube Tage
3		Trub. Schön, r	Trub. Schön Nebel.	Trüb. Nebel, Trüb.	Tage mit Wim
4	_	Trib,	Trub.	Trüb.	Tage mit Sturi
1		Tiüb,	Trub	Trub,	Tago mit Nabe
6	3	Trub, Nobel.	Nebel	Trub, Nebel	Tage mit Schne
8	4	Trub. Nabel.	Nebel: Trüb. Wind.	Trub,	Tage mit Rege
	1	Trub, Wind.	Trub, Wind.	Trub. Wind. Verm Tr. Reg.	
10	_	Verm. Trub.	Regen. Vierm.	Schon, Trub.	Heitere Nacht
1.9		Vermischt.	Trub	Trab, Heiter,	Schöne Nächte
12	I	Schon, Wind.	Schnee. Hegen;	Heiter, Nebel,	Verm, Nächen
12		Te. Neb. Wind,	Vermischt, Nebel	Nobel Trub.	Trübe Nächen
, 1		Trub. Regen.	Regen. Trub.	Regen, Trub.	Nachte mit Wi
1.5	_	Regen. Wind.	Trub. Wind.	Regen, Sturm.	Nachte mit Stu
10	,	Trub, Sturm,	Wind, Verm.	Sturm. Schou.	Nachte mit Sch
	ı			Trub.	Nachto mit Ro
17	_	Trub. Wind.	Verm. Wind, Regen, Wind,	Trüb. Wind. Wd. Schon, Tr.	Reif
13		Wind, Yerm,	Sturm, Verm.	Trub. Wind	Gowitter
				Schnee,	3
25	1	¿Trüb. Wind,	Schuee, Wind,	Trüb, Schön,	Regen- und Sch
21		achos, ,	Trub. Schnee.	Vermischt.	Wasser and
23		Trub,	Ragan, Schnee	Trub.	nien.
-	"	Wind,	erdeit conuca	21,00, 110001,	Herrschende V
124		Nebal. Trub.	Nobel	Nebel,	de OSO, O.
25	5,	Nebel. Trub.	Nebel, Wind	Nebel.	
	6.	Nebel, Trub.	Nebel.	Nebel.	Zahl der Sech
2		Nebel. Trub.	Nebel, Nebel	Nobel, Heit, Tr. Nobel;	tringen öta
2		Nebel. Trub.	Nebel	Heiter, Wind	
. 3	o	Vermischt,	Trub	Trub, Verm.	3 . 1
13		Trüb.	Trub.	Trub,	

Der Hauptstrom der Donatt blieb stets offen; nur der nördhelm war großtenthalls mit Eis bedeckt; such dieses machte sich, vom sugefangen, los. hierauf Bisjang, Wasselhöhe, durchaus ohne Schier Sturm am ibten d. jetreichte 64 U. frühe sein Meximum Donner, Schnee, Regen, ohne betsächtlichen Schades. Am 26ter Poer Niederschieg des Nebels, bei keltem Ostwind, Gildung 6-Zatt ger, über ein Zolt dicker, horszontaler Eiskrystalle, in der Richlum Windes, gegen drei Tage anhaltend,

Chemische Untersuchung zweier Tyroler Mineralien,

des

Andalusits

von der Liesenzer Alpe

und des

Bucholzits,
eines neuen

Eraher mit dem Faserquarz verwechselten)

Minerals.

Vom

Apotheker Dr. Rudolph Brandes, in Salz-Usseln im Lippeschen,

## Einleitung.

Das Tyroler Gebirge ist mit merkwürdigen und intressenten Naturkörpern so reichlich ausgestattet, daßs
die Ausmerksamkeit der Naturforscher, und namentch des Mineralogen, dem sich hier ein so weites
eld eröffnet, im hohen Grade verdient. Eine große
Jearn. f. Chem. u. Phys. 25, Bd. 2. Heft.

8

#### 114 Brandes Analyse des Andalusits

Masse von Bildungen ist gewiss noch in diesen Rie senmassen verborgen, die zu Tage gefördert das Gebiet der Wissenschaft anf eine den Forscher sicher belohnende Weise vermehren werden. Mehrere Tyrole Mineralien wurden in neueren Zeiten vorzüglich durch Gehlen, Fuchs, Fogel u. m. a. genauer Untersuchungen gewürdigt, nicht ohne Nutzen für die Wissen chaft. Mögen daher auch die nachfolgenden beides Untersuchungen, die ich auf den Wunsch des ver dienstvollen Herrn Professor Weis in Berlin unter nahm, der mich dazu gütiget mit möglichet reines Exemplaren versah, hieht ganz ohne Interesse seyn Beide Mineralien gehören in die von Hausmann se schön zusammengestellte Familie des Feldspaths, da erstere gewifs, und das zweite wage ich ebenfalls dort hin zu stellen. Bei genauer Untersuchung wird mar bei demselben das Eigenthümliche und die ganze Ted denz in den Bildungen dieser Familie auch bei diesen Minerale wiederfinden, und diese Stelle als zweckman sig für dasselbe anerkennen; denn obgleich dieses Mi neral night so deutlich und in die Augen fallend, wie die übrigen Glieder dieser Familie, eine wirklich aus gebildete krystallinische Bildung zeigt : so ist es dock keinesweges amorphisch zu nennen, wie die fasrige Textur sowohl als der stellenweise deutlich hervortre tende blättriche Bruch beweisen. Auch die chemisch Untersuchung wird diese Ansicht, wie ich glaube, zu Genüge rechtsertigen, und dieses Minerals als ein selbstständige Species in der Familie des Feldspath oder des Zeoliths, in der kieselsauren Alaunerde · Or nung überhaupt, anerkennen lassen.

I.

### Untersuchung des Tyroler Andalusits.

ſ.

Durch dunkle und grave Farben zeichnet sich der Andalusit von der Liesenzer Alpe von dem mehr sleischrothen, vielblauen, röthlichbraunen und pfirsichblüthrethen Andalusit der übrigen bisher bekannten Fundörter sehr aus; obschon er sonst im Uebrigen mit demselben übereinstimmt, dieselbe sich dem rechtwinklich vierseitigen Prisma nähernde Krystallform besitzt, sich eben so wie dieser im Bruch und im Glanze verhält, nur weniger durchscheinend wie dieser zu seyn scheint. Uebrigens ist er gleich dem meisten anderen Andalusit innig mit einem glimmerartigen Gestein sowohl verwachsen, als auch zum Theil selbst damit überzogen.

Auch die chemische Seite dieses Minerals ist durch die trefflichen Untersuchungen Vauquelons, nach welcher der Spanische (Brongniart traité de Mineralogie 1. 365. Hausmanns Handbuch der Mineralogie 506.)

52 Alaunerde

38 Kieselerde

a Eisenoxyd

8 Kali

enthält, und Bucholz's, nach welcher nämlich der Andalusit von Herzogau in der Oberpfals aus

60,5 Alaunerde

56,5 Kieselerde

4,0 Eisenoxyd

besteht (v. Moll's Ephemeriden IV. 199), auf eine dem Mineralogen gewise befriedigende Weise aufgehellt,

## 116 Brandes Analyse des Andalusits

und die Wiederhohlung einer neuen Analyse des Andalusits könnte unnöthig erscheinen, wenn nicht die Bestätigung einer früheren Wahrheit schon an sich Interesse und Nutzen hätte, und dazu noch der neue Fundort dieses Minerals und die Abweichung in der Farbe des letzteren dazu aufforderte, auch dasselbe speciell zu analysiren. Der Unterschied der beiden oben angegebenen Analysen besteht hauptsächlich in der von Vauquelin angegehenen Kalimenge. Die Verhältnisse der Kieselerde zur Alaunerde stimmen mehr überein.

So weit ich es vermochte, habe ich die äusseren Bennzeichen dieses Andalusits nachstehend angegeben.

#### II.

#### Aeussere Kennzeichen.

Farbe: die Hauptfarbe war aschgrau und graulichweis, nur an einigen Stellen zeigten sich dunkelgraue und röthliche Punkte.

Bruch: uneben von kleinem Korn ins splittrige — Bruchstücke unbestimmt eckig, ziemlich scharfkantig.

Durchsichtigheit: an den Kanten schwach durchscheinend.

Härte: Glas ritzend, übrigens leicht zersprengbar. Verhalten vor dem Löthrohr: hier schien er ohnerachtet langer Einwirkung der Flammenspitze nicht verändert zu werden, mit calcinirtem Borax aber begann er bald zu fließen und nach dem Erkalten fand sich "auf" der Kohle eine nur wenig gefärbte grünliche Glasperle.

lichen vierseitigen Prismen. Eine genaus goniometrische Messung der Einfallswinkel der Seitenflächen war wegen der Unebenheit der Flächen nicht gut möglich; doch schienen sie zwischen 95° und 87½° zu fallen.

III.

## Analyse.

#### A.

100 Gran des in einem Chalcedonmörser znm feinsten Pulver zerriebenen Minerals wurden mit 10 Drachmen concentrirter Aetzkalilauge anderthalb Stunden lang in einem Silbertiegel erst gelindem Feuer zur Verdampfung aller wässrigen Theile, und darauf einer erhöheten Hitze ausgesetzt, ohne dass indess die Masse in einen eigentlichen Flus überging. Nach dem Erkalten des Tiegels war sie fast ganz weise, nur stellenweise schwärzlich und bräunlich gefärbt; sie wurde mit kochendem destillirten Wasser aufgeweicht, aufs sorgfältigste in eine Porcellanschaale gespült; letztere im Sandbad erwärmt und nun ihrem Inhalte so lang' Salzsäure hinzugesetzt, bis nicht allein die sich bei den ersten Zusätzen der Säure ausgeschiedenen gallertartigen Flocken wieder vollkommen aufgelöst hatten; sondern erstere auch im bemerklichen Ueberschufs zugegen war, worauf jetzt eine vollkommene durchsichtige hellgelbliche Flüssigkeit entstand, welche nun so lang erhitzt wurde, bis alles Wässrige und die überschüssige Säure verjagt worden war. Die trockne Salzmasse wurde mit destillirtem Wasser aufgeweicht,

#### 118 Brandes Analyse des Andalusits

alles in ein geräumiges Glas gegeben, ruhig hingestellt, der sich abgesondert habende Niederschlag durch Abgiesen und Abfiltriren von der Flüssigkeit getrennt nach möglichster Auswaschung auf einem 22 Grau schweren Filter gesammelt und nach Auslaugung und Trocknen des letztern 55 Gran schwer gefunden. Eine halbe Stunde lang in einem hessischen Schmelztiegel roth geglühet betrug die Menge dieses Stoffs noch 47% Gran. Da nun zwar nach allem zu schließen dieser Stoff nur in reiner Kieselerde bestehen konnte, so bewog mich doch die demselben fast gänzlich fehlende rauhe Beschaffenheit der geglüheten Kieselerde, denn er liefs sich vielmehr weich anfühlen, ihn noch weiter zu prüfen. Er wurde daher zweimal, jedesmal mit einer halben Unze concentrirter Salzsäure gekocht und der dabei ungelöst gebliebene Rückstand ausgewaschen, getrocknet und geglühet, worauf derselbe jetzt nur noch 54 Gran betrug und sieh wie vollkommen reine Kieselerde verbielt. Die davon getrennten salzsauren Flüssigkeiten, mit Aetzammoniakslüssigkeit im Ueberschufs versetzt, zeigten dadurch einen Bodensatz, der alle Eigenschaften der Alaunerde besafs, welche daher, da die davon getrennten Flüssigkeiten bei der ferneren Behandlung mit schicklichen Reagentien keine Spur eines noch fremden Stoffs bemerken ließen. mit 151 Gran zu berechnen ist,

#### B.

Die aus A erhaltenen salzsauren Flüssigkeiten wurden mit Aetzammonisk übersättigt, und der dadurch reichlich entstandene stark aufgequossene fast schneeweisse Niederschlag vollkommen ausgewaschen in eine Unze siedender Aetzkalilauge getragen, worin

ther von denselben abgegossen, um dorch Untersuchung der Krystalle den Grund dieser mir ganz unbékannten und betremdenden Erscheinung aufzufinden. Da die Menge derselben indess so sehr gering war: so musste mir vorzüglich an der Erkennung ihrer Grandlage gelegen seyn, die ich endlich, berücksichtigend die Ergenschaft der Bittererde, sich so leicht mit Ammoniak und einer Säure zu einem dreifachen Salze zu vermengen, für Bittererde zu halten geneigt war. Zu den Krystallen wurden daher 30 Tropfen Wasser und 3 Tropfen Schwefelsäure gegeben und durch gelinde Warme eine vollständige Auflösung des Salzes bewirkt, die in einem Uhrgläschen freiwilliger Verdampfung ausgesetzt, auch nach einiger Zeit in, dem Butersalz abnlichen, Hrystallen anschafs, und auch durch einen demselben ähnlichen Geschmack sich als schweselsaure Bittererde verrieth, welche aufs Neue im Wasser aufgelöst, durch kohlenstoffsaures Kali zersetzt, einen Niederschlag gab, welcher nach dem Auswaschen, Sammlen und Glüben ! Gran Bittererde betrug; eo dafs demnach 27 Gran für Kalk zu berechnen sind, wenn man die übrige Substanz dafür ansieht.

#### D.

vurden mit der dreifachen Menge kohlenstoffsauren Baryts und 25 Gran reiner Kohle innig gemengt und das Gemenge in einem Platintiegel sest eingedrückt einer einstündigen stacken Rothglühhitze ausgesetzt. Beim Erkelten des Tiegels sand sich die Masse von den Wänden ab so innig in einen Klumpen zusammengezogen, dass die ganze Masse beim Umstürzen des Tiegels vollkommen heraussiel. Sie wurde jetzt durch

## 122 Brandes Analyse des Andalusits

Wasser und Salpetersäure aufgelöst, darauf, darch Aetzammoniak und hernach durch kohlenstoffsaures. Ammeniak von allen erdigen Substanzen getrennt, die rückständige Flüssigkeit in einem Platintiegel bei gelinder Wärme bis zur Trookne abgeraucht, und darauf der Tiegel einer zur gänzlichen Verflüchtigung des Ammoniaksalzes hinreichenden Hitze ausgesetzt. Der gebliebene Rückstand verhielt sich wie kohlenstoffsaures Kali, krystellisirte mit Schwefelsäure in der bekannten Form und betrug 4 Gran, wofür ich zwei Gran Kali in Rechnung bringe.

#### E.

ioo Gran des gepulverten Minerals werden eine halbe Stunde lang in einem hessischen Schmelztiegel erhitzt; nach dem Erkalten hatte der etwas röthlich gefärbte Rückstand noch nicht völlig einen Gran verlohren, ein Verlust, der wohl nur in Wasser bestehen konnte.

#### IV

## Resultate.

1)	100 Theile des	. <b>T</b> 3	yrole	er.	Anda	alusits	enthalten:
	Kisselerde (A)	·	•		•	•	34,000
	Alaunerde (A.	В	13}	+	491	) <b>-</b> <sup>′</sup>	55,750
	Eisenoxyd (B)		•	_	-	•	3,375
	Manganosyd (	(B)	-		-	-	<b>e</b> ,62 <b>5</b>
	Kali (D)		-		-	•	2,000
,	Kalk (6) -		٠.		• .	•	2,125
	Bittererde (C)	)	•		•	•	0,375
	Wasser (E)		•		<b>.</b> ,	•	1,000
			_ \			<del></del>	00.250.

しているというとうとなっているというというとうという

- b) Es ergiebt sich, dass auch dieser Andalusit, wenn wir die Kiesel- und Alaunerde als dessen wesentliche Bestandtheile betrachten, mit den srüher untersuchten in chemischer Hinsicht nahe übereinstimme, da sich hier von beiden Substanzen den früheren sehr ähnliche Verhältnisse finden.
  - kieselsaure Alaunerde angesehen werden, in welchen, wenn wir entweder blos auf die Kiesel- und Alaunerde sehen wollten, der Sauerstoff der Säure das 1½ fache von dem der Basis seyn wurde; denn 3½ Kieselerde enthalten 16,878 Sauerstoff 55,750 Alaunerde 26,003 oder wenn wir die andern damit verbundenen Substanzen mit als wesentlich zu der Mischung rechnen wollen, zu denselben so viel Kieselerde gerechnet werden muß, daß die Alaunerde das Doppelte an Sauerstoff enthält von demjenigen, welchen der mit ihr verbundene Antheil Kieselerde besitzt.
- die, auch von Pfuff so gründlich durchgearbeitete Scheidungsmethode des Kalks von der Bittererde dennoch mit einiger Vorsicht anzuwenden sey, dass man die saure Auslösung beider Körper nicht mit Ammoniak übersetze und möglichst schnell den durch sauerkleesaures Kali entstandenen Kalkniedersohlag absondere, indem sich auch bald eine schwerlösliche Verbindung (wahrscheinlich aus Sauerkleesäure, Ammoniak und Bittererde bestehend) zu bilden scheint.

Vorzüglich wegen des sonderbaren Erfolges bei eser Analyse in C fand ich es für zweckmäßig, die Un-

tersuchung nochmals zu wiederholen. Das Resultadieser Wiederholung stimmte aber bis auf ganz unbedeutende Abweichungen mit dem der ersten Untersn chung überein: nur war die in A ausgeschiedene Kie selerde gleich anfangs reiner, indem Salzsaure dersel ben nur nech 14 Gran Alaunerde entzog. Nach der Fällung der Alaunerde, des Eisen- und Manganexv des wurde die Flüssigkeit ebenfalls (wie in C) mi kohlensaurem Natron gefällt. Der entstandene Nieder schlag betrug getrocknet 4 Gran, loste sich jetzt in Salzsäure bis auf eine geringe Spur von Kieselerde auf und Aetzammoniakilüssigkeit gab in dieser salzsaurer Auflosung noch eine schwache Spur von Alaunerde zu erkennen. Die Flüssigkeit wurde wieder genau neutralisirt, mit einer Lösung von neutralem sauerkleesauren Kali versetzt, wodurch ein feiner pulveriger Nice derschlag, in welchem ich durchaus nichts krystallinit sches wahrnehmen konnte, entstand. Die von dem Kalk getrennte Salzlösung wurde nun einige Zeit ruhig hingestellt, worauf sich bald an den Wänden der Glases sowohl, fals am Boden desselben Salzrinden bildeten. Die Flüssigkeit gab mit kohlenstoffsaurem Kali einen weißen Niederschlag, dessen Basis sich wie die des ausgeschiedenen Salzes als Buttererde zu arkennen gab.

Was bei der ersten Untersuchung die plötzliche Ausscheidung der Krystalle bewirkte, ist mir noch nicht ganz deutlich geworden. So viel ist indess gewis, dass wenn man reine salzsaure Bittererde in Wasser auslöst, derselben Ammoniak und sauerkleesaures Hali zusetzt, sich — oft erst nach 24 Stunden — ein krystallinischer Niederschlag sowohl am Boden, als an den Seitenwänden des Glases bildet, dessen nähere

Untersuchung zukünstigen Stunden der Masse aufge-Die schöne prismatische Form dieses Salzes mdefs, die ich bei der ersten Untersuchung des Andalusits erhielt, habe ich nie wieder gesehen. Wurden die aus der salzsauren Bittererdelosung obenerwähnten krystallinischen Niederschläge auf einem Filter gesammelt : so konnte man keine deutliche ausgezeichnete Form der Krystalle bemerken; das Gauze stellte vielmehr nur ein so zu eagen krystallinisches Pulver dar. Selbst nachdem ich ein Vierteljahr lang die Lösung des Bittererdesalzes mit Ammoniak und sauerkleesaurer Kalilosung in Berthrung hefs , konnte ich ausser jenen Salzrinden keine deutlich ausgebildeten Krystelle entdecken. Da ich nun bei der Wiederholung der Analyse des Andalusits keine andern Substanzen, als die in den Resultaten der ersten Unterenchung angegebenen finden konnte; so mule ich fast ochhelsen, dass bei derselben vielleicht quantitative Verhaltnisse der reagirenden Hörper mit einander in Berührung waren, die jene Krystallbildung veranlafsten , deren gunstiges Zusammentreffen mir nachher niemals wieder gelang.

2.

#### Untersuchung des Bucholzits,

eines neuen Minerals.

1.

Im Monat März dieses Jahrs erhielt ich auch dieses Mineral vom Herrn Professor Weifs, unter dem Namen Faserquarz. Die Untersuchung desselben wünschte ich um so lieber vorzunehmen, als mir damals

## 126 Brandes Analyse des Andalusits

noch keine Analyse des Faserquarzes bekannt war, und ich so die Lücke in der chemischen Kenntniss dieses Minerals auszufüllen hofft. Werner hatte bekanntlich diese Art des Quarzes, die sich in den Amethystgängen bei Wiesenbad, auch bei Hartmannsdorf und lagerweise in dem Alaunschiefer des Voigtlandes findet, festgestellt (man vergleiche Steffens Oryctognosie). Unser Mineral findet sich swar an einem andern Fundorte. in Tyrol, indess stimmen die äussern Kennzeichen desselben, wie sich unten ergeben wird, sehr nahe mit der Diagnose des Faserquarzes überein; so dass es leicht möglich ist, unser Mineral mit demselben für identisch zu halten. Dass es aber vom Faserquarze, in chemischer Hinsicht ganz verschieden ist, wird aus den folgenden Untersuchungen aufs bestimmteste erhellen.

#### Ħ.

## Aeussere Kennzeichen.

- Farbe. Die Farbe unsers Minerals ist weiß und schwarz in manchfaltiger Mischung beider; etellenweise fast ganz weiß durch alle Mischungen mit schwarz, denen oft ein Stich ins Bläuliche sich angesellt, hindurch bis ins Sammtschwarze. Der eigentliche Faserquarz ist vielmehr violblau in mannichfachen Abstufungen, gelblich- und milchweiß.
- Glanz. Auf den ganz schwarzen und rein weißen Stellen am deutlichsten, indess auch hier nur wenig glänzend, mehr Wachs- und Perlmutterglanz als Glasglanz.

Bruch. Der Hauptbruch ist fasrig, um ausgezeichnetsten an den schwärzeren Stellen, bei den mehr grauen und weißen ist die fasrige Textur oft nur schwer erkennbar; dagegen scheint hier besonders auf dem Querbruch ein mehr muschlicher Bruch sich zu zeigen; auch ist da, wo diese Farben sich zeigen, eine deutliche Anlage zum blättrigen Bruche nicht zu verkennen, dessen Blätterdurchgänge denen des Feldspaths analog zu seyn scheinen. Die Bruchstücke erscheinen keilförmig, scharfkantig und unbestimmt échige.

Durchsichtigkeit. In dünnen Stücken, besonders in den weißen Bruchstücken schwach durchscheinend.

Harte. Das Glas ritzend, vom Quarz geritzt wer-

Ш.

#### Analyse.

#### A.

of Gran des feingepulverten Minerals wurden in einem hessischen Schmelztiegel eine halbe Stunde lang roth geglühet. Das nach dem Erkalten des Tiegels wiedergewogene Steinpulver zeigte keinen Gewichtsverlust, so dass die Abwesenheit wässriger Theile sowohl, als auch überhaupt durch Hitze verslüchtigungschieger Stoffe dadurch ause deutlichste hervorging.

#### B. .

60 Gran des im Chalcedonmörser zum feinsten

#### 128 Brandes Analyse des Andalusits

Staube zerriebenen Minerals wurden in einem Platin tiegel mit sechs Drachmen concentrirter Aetzkali sauge bis zur Trockne des Gemenges erhitzt. der Tiegel darauf mit Kohlen umhüllt und das Ganze noch drei Viertelstunden lang geglüht, die trockno Masse in destillirtem Wasser aufgeweicht, alles aufs sorgfäll tigste in eine Porcellanschaale gespült, im Sandbade erwärmt und mit Salzsäure im Ueberschuss versetzt Die jetzt vollkommen klar und helt erscheinende Auflösung wurde zur möglichsten Trockne abgedampft. die zerriebene Salzmasse in ein geräumiges (llas gegeben und noch einige Stunden mit salzsaurem Wasser digeriet; nach Ablagerung des unlöslichen Rückstandes die Flüssigkeit heil abgegossen und ersterer noch zweimal mit binlänglicher Menge reinen Wassers ausgewaschen, auf einem 14 Gran schweren Filter gesammelt, getrocknet und gewogen und jetzt 34 Granschwer gefunden. Durch halbetundiges Rothglüben sank die Gewichtsmenge dieser Substanz noch bis auf 28 Gran herab. Ohngeachtet dieser Stoff vorher mit salzsaurem Wasser noch digerirt war, so versuchte ich doch noch ihn ferner auf seine Reinheit zu prüfen. zumahl da derselbe auch etwas gefarbt erschien, und der Platintiegel sich etwas angegriffen zeigte. Er wurde daher zweimal, jedesmal mit zwei Drachmen Salzsäure ausgekocht und durch möglichste Trennung der sauren Flüssigkeiten vom ungelösten Ruckstande durch Uebersättigung der ersteren mit Astzammoniak, Sammeln des ausgewaschenen voluminösen Niederschlages auf einem 81 Gran schweren Filter 3 Gran reiner geglüheter Alaunerde erhalten. Der unaufgelöste Kückstand wurde mit Aetzkalilauge behandelt, worin er sich bis auf & Gran, der eich wie Platinoxyd verhielt, auflöste, sich übrigens als reine Kieselerde ergab und demnach mit sei Gran zu berechnen ist. Das Platinoxyd konnte nur vom Tiegel herrühren, wie auch der angegriffene Zustand desselben zeigte.

 $\mathbf{C}$ 

Die ealzsauren Flüssigkeiten aus B gaben mit Aetzammoniak übersättigt einen reichlichen voluminösen Niederschlag, der mehrmals mit destillirtem Wasser ausgewaschen, noch feucht in siedende Aetzkalilauge getragen wurde, in welcher er sich bis auf it Gran Eisenoxyd vollkommen auflöste. In Salzsäurelöste sich letzteres ohne Chlorinentbindung auf, und verhielt sich überhaupt wie reines Eisenoxyd, wofür ich 1st Gran Eisenoxydul rechne. Die alkalische Flüssigkeit wurde hierauf mit Salzsäure und dann mit Aetzammoniak versetzt, wodurch nach vollständigem Auslaugen, Trocknen und Glühen des Niederschlages und Gran Alaunerde erhalten wurden.

#### D,

Die von der eisenoxydhaltigen Alaunerde in O getrennte ammoniakalische Flüssigkeit zeigte sich bei Ihrer ferneren Präsung ganz frei von noch andern erdigen Stoffen.

Der Erfolg in B hinsichtlich des Angegriffenseyn des Platiatiegels bewog mich die Untersachung zur völligen Gewissheit eines sicheren Resultats noch einnal zu wiederholen, und diesesmal einen Silbertiegel zur Aufschließung des Minerals anzuwenden, welche nuch mit derselben Menge der Materialien wie in Bitäcklich erfolgte, ohne dass sich der Silbertiegel an-

Jonen f. Chem. v. Pbys, 25, Bd. 2. Heft,

## 350 Brandes Analyse des Andalusits

gegriffen zeigte. Das Resultat dieser Untersuchung, zu welcher mehr dunklere Stücken des Minerals genommen wurden, stimmte aber mit dem der ersten Analyse sehr nahe überein, da ich diesesmal 25½ Kienselerde, 2 Eisenoxydul und 24 Alaunerde erhielt; so dass das oben erhaltene Platinoxyd nur vom Tiegel selbst herzuleiten war.

#### E.

Zur femeren Untersuchung, ob das Angreifen des Platintiegels vielleicht von einem kleinen Antheile Lithion herrühre, und überhaupt, um das Mineral auf einen Gehalt an alkalischen Stoffen zu prüsen, wurden 50 Gran des seinen Steinpulvers mit 150 Gran salpetersauren Baryts innigst gemengt und mehrere Stunden einer heftigen Glühhitze ausgesetzt, der Rückstand mit destillirtem Wasser übergossen (letzteres bräunte das Curcumapapier sogleich), in Salzsäure aufgelöst, zuerst mit Aetzammoniak - und darauf mit kohlenstoffsaurer Ammoniaklösung gefällt, die von den Niederschlägen abfiltrirten Flüssigkeiten im Platintiegel abgeraucht, die Ammoniaksalze verjagt, der geringe in Fluss gerathene Rückstand nach dem Erkalten des Tiegels in Wasser gelöst und nach Verdunstung der Lösung in einem Porcellanschälchen 11 Gran schwer gefunden. Der Platintiegel zeigte sich nicht angegriffen. Sowohl salpetersaures Silberoxyd, als salzsaure Platinlösung bewirkten in der rein salzigschmeckenden Salzlösung Niederschläge. Für das erhaltene Salz bringe ich : Gran reines Kali in Rechnung.

#### IV:

## Resultate.

1) Nach den in obiger Analyse erhaltenen Bestandtheilen unseres Minerals glaube ich nicht zu irren, oder wenigstens der Wahrheit sehr nahe zu kommen, wenn ich die Mengen seiner Bestandtheile in 100 Theilen folgendermaassen annehme!

> Kieselerde 46,00 Maunerde 50,00 Eisenoxydul 2,50 1,50 Kali

2) Schon nach der verschiedenen und mannichfachen Modification der schwarzen Farbe unsers Minerals läst sich schließen, dass das Eisenoxydul ein sehr veränderlicher Mischungstheil desselben seyn müssa, und obgleich dasselbe dieses Mineral stets begleiten mag, doch nicht eigentlich zu seiner chemischen Mischung gehöre.

3) Möchte es der Natur dieser Verbindung am angemessensten seyn, sie als eine neutrale kieselsaure Alaunerde mit einem Antheile kieselsauren Kali anzusehen, wie die Verhältnisse der stöchiometrischen Werthe der Bestandtheile und auch eben so ihre Sauerstoffmengen eine solche Ansicht rechtfertigen. Nämlich

1 46 Kieselerde enthalten 32,8344 Sauerstoff 23,0700 bo Alaunerde

1,5 Hali o,o255

(32,8344 ist nahe = 23,0700 + 0,0255 = 23,0955) Unterschied der Sauerstoffmengen zwischen derjenigen des die Rolle des säurenden Körpers

## 132 Brandes Analyse des Andalusits

hier vertretenden Stoffs und derjenigen, welche die Basen enthalten, würde sich auch hier noch mehr der völligen Gleichheit nähern, wenn es erlaubt wäre, auch das Kali, als einen nur zufälligen Gemengtheil zu betrachten.

4) Ergiebt sich auf das bestimmteste, dass dieses Mineral keinesweges zum Faserquarze zu zählen sey, obschon es in seinen äusseren Verhältnissen demselben sehr nahe steht. Da nun nach der im diesem Jahre bekannt gewordenen Untersuchung des wirklichen Faserquarzes von Hartmannsdorf durch Herrn Zellner in Plass (Gilbert's Annalem 1818. B. 29. S. 182) die Bestandtheile dieses Minerals, welches nach jener Analyse

98,75 Kieselerde

0,75 Eisenoxyd

0,25 Wasser

enthält, aufs deutlichste dargethan sind; so wird es auch leicht, die gänzliche Verschiedenheit jenes wahren Faserquarzes von unserm Minerale auch in der chemischen Constitution anzuerkennen.

5) Sehen wir die Zusammensetzung der Alaunerdesilikat enthaltenden Mineralien durch, so finden wir, dass überhaupt bei wenigen so zu sagen neutrale Verhältnisse der Kiesel - und Alaunerde, wie bei unserm Minerale vorkommen. Sie finden sich im Lasursteine, nach der Untersuchung von Clement und Desormes (Annales de chem. 1806) indes enthält derselbe 23,2 Natron und auch Klaptroth (Beiträge I. S. 196.) giebt ganz andere Verhältnisse an. Näher gränzt es an den Pinit und namentlich an den französischen an, welcher nach Drappier (Journal d. min. 100. 311.) 42 Alaunerde

and 46 Kieselerde mit 2,5 Eisenoxyd enthält, indels durch Glühen 7 Prozent Gewichtsverlust erleidet. Noch übereinstimmender in chemischer Hinsicht ist unser Mineral mit dem von Vauquelin untersuchten Nephelin (Bullet, d. scienc, de la Soc. philomat. an V. p. 12), welcher aus 46 Kieselerde, 49 Alaunerde, 2 Kalk und 1 Eisenoxyd zusammengesetzt ist. Dieselben Verhältnisse der Kiesel- und Alaunerde, wie in unserem Mmerale; dagegen im Naphalin Kalk, der in letzterem ganzlich fehlt. Indefe zeigt der Nephelin in seinen übrigen Eigenschaften (Hausmanns Mineralogie S. 552) große Abweichungen. Er findet sich nämlich krystallisirt und eingesprengt, ist vor dem Löthrohre (obwohl schwer) zum Giase zu sehmelzen; unser Mineral aber zeigt in diesem Falle keine Spuren von Schmelzbarkeit; bei den Farben des Nephelins findet sich immer Grün eingemischt; letzterer ritzt das Glas nur sehr schwach, unser Mineral hinge- gen ritzt dasselbe stark, ohne dabei eine Spur von Pulver seiner eigenen Substanzen zu hinterlassen; so dass es demnach gar nicht mit demselben verwechselt werden kann. Zu ähnlichen Schlüssen liefs mich die Vergleichung unsers Minerals mit noch audern gelangen, die demselben in chemischer Hinsicht ähnlich zu seyn scheinen; so dass ich mich demnach berechtigt glaube, dieses Mineral als eine neue Art von Alaunerdesilikat aufzustellen. Dass auch schon mehrere Mineralogen auf die Eigenthumlichkeit dieses Minerals aufmerksam gewesen, beweist mir ein kürzlich erhaltener Brief meines Freundes Keferstein aus Halle, worin ich folgendes über diesen Gegenstand fand,

## 134 Brandes Analyse des Andalus. u. Bucho

"Dass das færige Fossil von Kaltigel in Tyrckein Quarz sey, war mir stets wahrscheinlich doch habe ich noch keine vollkommen charakter stische Suite desselben gesehen, um mineralogisc darüber urtheilen zu können, an den unvollkomm neren Stücken, welche ich besitze, schien es mi als gehöre dieses Fossil zum Feldspath, welche durch die plastische Tendenz des Glimmers ode dessen Einmengung eine Art von fasriger Textu erhalten hätte."

Ich glaube, dass dieses alles hinreichen wird meine Meinung über dieses Mineral zu rechtsertigen Zur Ehre meines verewigten Lehrers und Freunde Bucholz habe ich dasselbe mit dem Namen Bucholz belegt. Die dankbare Wissenschaft wird es billigen also einen geringen Theil der Schuld, mit welcher si dem Vollendeten verfallen, abzutragen.

# Abhandlung .uber die

## Elektricität der Mineralkörper

Von

## Hauy.

(Aus den Annales de Chimie et de Physique T. VIII. 1818. 9. 383. übersetzt von A. Wagner, Mitgliede der physikalischen Gesellschaft von Studierenden in Erlangen, und revidirt v. H.)

Unter allen Untersuchungen, die zur Entwickelung der mineralogischen Wissenschaft beitragen, und wovon die einen zum Zweck haben, sie mit neuen Thatsachen zu bereichern, die andern ihr Gebiet dadurch zu erweitern, daß sie uns noch unbekannte Naturproducte kennen lehren, giebt es keine interessanteren, als diejenigen, deren Resultate einzelne Zweige der mineralogischen Forschung mehr hervorheben und beleuchten, während sie zu gleicher Zeit in das Ganze der Wissenschaft jene Strenge und Genauigkeit bringen, die weit mehr als alle zur Erweiterung ihres Ge-

biets beitragende-Bookashtungun den Maasstab ihree Fortschreitens zur Vollkommenheit darbieten können Ein Mineralog, welcher kräftig dazu mitwirken will der Wissenschaft eine so vortheilhafte Richtung zi geben, darf nichts vernachläßigen, was eine schärfere und tiefere Kenntnifs der unorganischen Körper, ibrer Eigenthümlichkeiten und gegenseitigen Verhältnig se verschaffen kann. Er soll sie nach allen Seiten die sie darbieten, erforschen, vergleichungsweise die Erscheinungen bis ins Einzelne verfolgen, um so die feinsten Unterschiede aufzufinden und die geheimstes Aehnlichkeiten zu enthülten; er soll sich besonder bemühen, aus dem Innern der Wesen selbst die merke wurdigen Thatsachen über ihre Natur herauszuheben und die Merkmale zu bestimmen, die vorzüglich geeignet dieselben zu erkennen unter den veränderlichen Asusserlichkeiten, welche sie auf so vielfache Art verhüllen und uns so oft in Gefahr setzen, sie zu verkennen. Solche Charaktere, weit entfornt eine Last für die Methode, welche sich damit befast, zu seyn. fügen neue Züge binza und geben unserm Bilde von dem Mineralreich mehr Ausdruck und Farbe.

Vorstehende Betrachtungen erzeugten in mir sei langer Zeit die Idee, in den Mineralien die Eigenschaft vermittelst des Reibens elektrische Zustände anzunehmen, aufmerksamer in Beziehung auf ihre innere Constitution zu untersuchen, da Verschiedenheiten hierit die Mittel der Unterscheidung zwischen den Arten zu vermehren geeignet sind. Ich habe geglaubt, daß en nicht unwichtig seyn werde, bei einerjeden Art durch directe und genaue Versuche, die Natur der ihr eingenthümlichen Elektricität zu bestimmen.

Der 3te Theil der Annales du Museum d'Histoire

dieser Art, in welchem ich mich beschränkt, eine Liste von 23 metallischen Substanzen mit der einfachen Anzeige ihres elektrischen Charakters darzulegen. Ich habe nun von neuem denselben Gegenstand unter einem allgemeinem Gesichtspunkt vorgenommen, indem ich mich mit ellen Arten unorganischer Körper befaßte; und meine Beobachtungen, die anfangs isolut da zu steben schienen, haben sich bei der Zusammenstellung merkwürligen Gesetzen unterwürfig gezeigt, denen gemäßs schon vor dem Versuch das Resultat desselben in der unseern Beschaffenheit (factes) des Minerals zu lesen ist.

Vielfache und vergleichende Versuche haben mir in den verschiedenen Arten, in welchen sich die Glasund Harzelektricitat mit Leitungs- und Isolirungs-Vermögen eint, vier verschiedene Abtheilungen gezeigt, nach welchen man die Gesammtheit der Mineralien in eben o viel unterschiedene und dermassen umgrenzte Klassen abtheilen kann, dass der einer jeden eigenthümliche elektrische Charakter sich an physische, allen dazu gehorigen Arten gemeinschaftliche Eigenschaften enschließt. Zufolge dieses Zusammenhangs und der Natur dieser, sich zugleich auf das Verhalten der Körper gegen das Licht beziehenden, Eigenschaften selbst mahert sich die Eintheilung, wovon es sich hier handelt, großentheils der sonst von den Mineralogen angenommenen methodischen Ordnung. Man wird wohl nicht ohne Interesse in diesem unerwarteten Verhältnisse zwischen den Phänomenen des Lichte und der Elektrioität eine Bestimmtheit wahrnehmen und einen ainnigen Zusammenhang der Wirkungen, welcher zwiochen den Ursachen selbst ein noch unbekanntes Band

anzukundigen, oder wenigstens einen engern Zusam menhang und neue Aehnlichkeiten in den Substanzen wo sich dergleichen Uebereinstimmungen zeigen, zu vorrathen scheint.

Die zuletzt genannten Eigenschaften zeigen siel nicht constant bei allen Individuen einer und derse ben Art und man mus daher erwarten, einer ähn !! chen Abweichung bei den Resultaten der Versuch über den elektrischen Charakter zu begegnen. Durchsichtigkeit, um ein Beispiel anzuführen, ein der nothwendigen Bedingungen zur Entwickelung der Glaselektricität, deren Vereinigung mit der isolirenden Hraft den eigenthümlichen Charakter der Arten in det ersten Klasse bestimmt, findet sich in dem kohlensauren Kalk, genannt Isländischer Doppelspath; abel sie verschwindet ganz in dem, welchen ich saccharoid (Statuenmarmor) nenne und in der dichten Varietat In Fällen dieser Art vermindert sich die isolirende Kraft stufenweise, je weiter sich die Substanz von ih rem Zustand der Vollendung entfernt und wird zuletzt Null. Die Glaselektricität durchlauft eine ähnliche Stufenfolge und jenseits einer gewissen Grenze macht sie der Harzelektricität Plats.

Bei dem elektrischen Charakter ist es hinsichtlicht der Veränderungen, welchen er in einer und derselben Mineralienart unterworfen, wie bei allen andern Merktmalen, welche nicht allein von dem Wesen der Grundtheile, sondern auch von der verschiedenen Art ihrer Zusammenhäufung abhängen, und worauf Veränderungen, durch zufällige Einmischung hervorgebracht, verzüglichen Einfluß haben. Die specifische Schwere und die Härte zeigen auf dieselbe Weise größere oder kleinere Verschiedenheiten, nach den besondern Ursa-

men, welche die Textur der Substanzen verdichten oder ausdehnen konnten. Es ist bekannt, wie die Farben auch so flüchtig und betrügerisch sind, und welches Schwanken die Gegenwart fremder Stoffe in den Resultaten der Analyse hervorbringen kann. Die primitive Form bleibt allein unveränderlich unter den sahlreichen Modifikationen, welche die sie begleitenden Eigenthümlichkeiten erleiden, und ihre Wichtigkeit wird durch den Mangel der Beständigkeit der andern Charaktere nach größer. Diese, um eutscheidend um wirklich specifisch zu werden, müssen sich innerbalb gewisser Schranken halten, welche durch den wahren Typus der Species, oder der Substanz in ihrem höchsten Zustand, der Reinheit bestimmt werden, Man kann also nur dann hoffen die Bestimmung des elektrischen Charakters genau zu erhalten, wenn man durch eine schickliche Wahl der zum Versuche geeigbeten Stücke, die Ursachen der Abweichung, welche bei den Individuen vorkommen, entfernt oder ihnen. wo sie nur äusserlich sind und die innere Natur dea Minerals nicht betreffen, abhilft.

Zwei Hauptursachen tragen zu den Veränderungen des Charakters, wovon hier die Rede, vorzüglich bei. Die eine ist der Wechsel dieser physischen Eigenschaften selbst, deren Zusammenhang mit den elektischen Eigenschaften wir bemerkt haben, wie z. R. lie Schwächung der Durchsichtigkeit, die ao oft gewüht wird, sey es nun durch die Zumischung einer beterogenen, in die Substanz zufällig aufgenommenen Materie, oder durch eine Verschiebung der Struktur, welche ein trübes Ansehen veranlafst. Die andere Ursache beraht auf der Textur der Oberstächen, auf dem Verlust der Politur, welche allein himreicht dem Kür-

per die isolirende Kraft, wenn er damit begabt ist. zu entziehen, und die Harzelektricität vermittelst des Reibens hervorzubringen. Man kann dieser abhelfen, indem man die Raubbeit vermindert und die Politur wieder herstellt, wenn nämlich das Innere des Körpers sonst keine Veränderung erlitten hat. So werden Quarz und Topas, welche im Zustand heller Krystalle Nichtleiter sind und Glaselektricität zeigen, zu Leitern und erhalten Harzelektricität, wenn ihre Gestalt abgerundet und ihre Oberfläche matt und rauh ist; aber diese abgerollten Fragmente nehmen, wenn man ihnen nach und nach Politur giebt, stufenweise die Zwischenzustände, durch welche sie gegangen waren, wieder an und erlangen zuletzt ihre primitiven Beschaffenheiten unter den Händen des Steinschleifers in aller Vollkommenheit wieder.

Um die auf den elektrischen Charakter sich beziehenden Versuche zu machen, isolire ich, wenn es nothwendig ist, das Stück, welches ich prüfen will, indem ich es mit gewöhnlichem Wachs an das Ende einer Gummilak - oder Siegellakstange besestige; hernach nehme ich diese Stange, reibe mehrmals das Fragment auf einem wollenen Stoff oder auf Tuch, und bringe es abwechselnd an zwei bewegliche Nadeln, deren eine positiv, die andere negativ elektrisirt ist, Diese äusserst einsachen Apparate, von deneh ich im Einzelnen die Beschreibung und den Gebrauch in dem Traité des caractères physiques des pierres précieuses \*) gegeben habe, bestehen daseine in einem klei-

<sup>\*)</sup> Wir haben von dieser für ein größeres als das blos mid neralogische Publicum geschriebenen Abhandlung eine schö-

sen Splitter von isländischem Doppelspath an einem Seidenfaden frei aufgehangen, und das andere in einer Siegellakstange mit einer Stahlspitze ver. 'n, worauf eine Kupfer - oder Silbernadel sich befindet.

Man braucht das Stückchen Doppelspath nur einmal zwischen zwei Fingern zu drücken, so wird es
schon eine sehr empfindliche Glaselektricität zeigen.
Der Metalinadel ertheilt man die Harzelektricität durch
eine Siegellakstange oder ein Stückchen Bernstein,
welche man gerieben hat. Wenn trockene Witterung
ist, so kann man, zu größerer Einförmigkeit statt
des Doppelspaths einen dem zweiten ähnlichen Apparat anwenden, aus einem geschnittenen Glasstreifen
vorfertigt, welchen man mehreremal zwischen den Fingern reibt. Dieß wird selbst bei feuchter Witterung
gelingen, wenn man nur vor der Anwendung den Glasstreifen einen Augenblick lang an's Feuer bringt.

So zarte Versuche erfordern von Seite desjenigen, welcher sie anstellt, eine ausgezeichnete und anhaltende Aufmerksamkeit, an welche ihr Erfolg gehnüpft ist. Ich glaube, dass man mir Dank wissen wird, wenn ich hier die nützlichen oder schlechterdings nothwendigen Vorsichtigkeitsmaassregeln angebe, um ein wahres Resultat zu erlangen. Es ist zuweilen nothwendig die Körper an verschiedenen Stellen mit dem wollenen Stoffe oder dem Tuche zu reiben, wenn sie, ohngeschtet ihrer Isolirung, nicht leicht elektrisch werden. Man muss auch die Repulsion der Attraction

ne Bearbeitung in deutscher Sprache durch Herrn Geheimenrath von Leenbard erhalten, Leipzig 1218,

Der Uchers.

vorziehen, um die Art der Elektricität, welche das Mineral hat, zu bestimmen; denn es könnte seyn, dale einer der Körper, welchen man den oben beschriebenen Apparaten nähert, gar keine Elektricität hätte. oder daß er anfangs zwar sie angenommen hat, sie aber nachgehends wieder verlor, und in seinen natür lichen Zustand zurückkehrte; und wenn er dann Az traction äussert, könnte man daraus folgern zu dürfen glauben, dass die Substanz die enfgegengesetzte Elektricität des Apparats besitze. Um sich vor dieser Täuschung zu hüten, muß man damit beginnen, den Köre per an die nicht isolirte Nadel zu bringen: wenn sich Attraction zeigt, wird man gewiss seyn, dass er im elektrischen Zustande ist; und wenn er hernach die elektrisirte Nadel anzieht, so wird diese zweite Wird kung eine derselben entgegengesetzte Elektricität anzeigen. Was die Repulsion anlangt, so ist diese sogleich entscheidend, dass die Blektricitat des Minerale dib gleichnamige mit der des Apparats sey. Aber man muss den Zeitpunkt ergreifen, ehe sie wieder in Attraction übergehen kann zu Folge der Wirkung welche die Nedel auf das natürliche Fluidum des demi Versuch ausgesetzten Körpers äussert.

Manchmal ist diese Wirkung stark genug, unt augenblicklich den elektrischen Zustand, welchen das Reihen erzeugte, aufzuheben, so dals man nicht die teiseste Anzeige von Repulsion gewahr wird, wie dieses bei einigen Substanzen der ersten Klasse, welche nur eine schwache Elektricität annehmen, vorkam. Ich habe mir für diesen Fall einen kleinen Apparat von einer ausserordentlichen Empfindlichkeit erdacht und dieser besteht blos in einem an das Ende eines dünnen Cylinders von Siegellak oder Gummilak befestigten

Hatzenhaare. Dieses Haar nimmt die Glaselektricität an, wenn man es durchzieht zwischen den Fingern, und es ist hinreichend, ihm ein mit sehr kleiner Quantität von Fluidum begabtes Mineral anzunähern, um es im Augenblick nach einer oder der andern Richtung sich bewegen zu sehen, je nachdem der Körper die eine oder die andere Elektrieität besitzt.

Ich will nun die Tafel meiner Resultate darlegen, gemäß der vorhin besprochnen Eintheilung, und Beschtungen anreihen über die Arten von Mineralien, die irgend eine merkwürdige Eigenthümlichkeit zeigen.

Mineralogische Tafel aus dem Gesichtspunkte der durch Reiben hervorgebrachten Elektricität entworfen.

## Erste Klasse.

Hörper, die in ihrem vollkommensten Zustande durchsichtig und farbenlos sind. Ihre Farbe, wenn sie vorhanden ist, hängt von einem zufälligen Princip ab. Sie sind Nichtleiter und erlangen durchs Reiben Glaselektricität.

## Erste Ordnung.

Schon durch Warme elektrische.

Beracit.

Mesotyp.

Topas (Silice fluatée alumi- Prehnit.

neuse.).

Galmei (Zinc oxydė).

Axivit.

Titanit (Titane siligéo-sal-

Turmalin

caire).

#### Hauy über die Elektricität 144

## Zweite Ordnung.

## Durch Warme nicht elektrische.

#### A. Mit einer Säure verbundene.

Doppelspath (Chaux carbo-Schwerspath. natée en rhomboïdes pri- Witherit.

mitife). Colestin (Strontiane sulfa-

Blättriger Bitterspath (Chaux têe ).

carbonatée magnesifère, Strontianit (Strontians car-

laminaire du Saint - Got- bonatée). hard).

Bittersalz (Magnésie sulfa-Arragonit. tée ).

Spargelstein (Chaux phos-Datholith (Chaux borates) phatée. Varieté jaune versiliceuse). datre d'Espagne).

Flusspath.

Fraueneis.

Schwefelsaures Kali (Potasse sulfatée). Anhydrit (Chaux anhydro-

sulfatée, laminaire de Bex Hochsalz (Soude muriatée). en Suisse). Glaubersalz (Glaubérite).

#### B. Erdige.

Bergkrystall. (Quarz-hya-Essonit (Essonite)

Vesuvian (Idocrase) lin).

Feldspath. Zirkon.

Saphir (Corindon-hyalin). Ichthyophthalm (Apophyl-

Chrysoberil (Cymophane). litė).

Spinell.

Schmaragd.

Euklas.

Dichroit.

Granat.

Hornblende (Amphibole, variétés, dites actinote ---

Salpeter (Potasse nitratée).

asbestartiger Strahlstein,

et trémolite).

Augit (Pyroxéne,

## der Mineralkärper.

du Piemont, dite diop-Nephelin.

side). Cyanit (Disthène).

Epidot. Glimmer.

Blätterzeolith (Stilbite). Chiastolith (Macle).

Analzim.

#### C. Brennbare.

Diament.

#### D. Metallische,

Weis Bleierz (Plomb car-Kohlensaures Zink (Zine bonaté): carbonaté)

Bleivitriol (Plomb sulfaté). Zinnstein (Etain oxydé).

Tungstein (Schéelin cal-

Die folgenden Gattungen wurden blos der Analogie gemäß hieher gesetzt.

Kohlensaure Talkerde (Mag- Wernerit.

nesie carbonatée). Paranthin.

Borax. Diallage.

Salmiak. Anthophyllith.

Alaun. Lomonit.

Hryolith (Alumine fluatée Sodalit.

alcaline). Schabasit.

Wavellit. Kreuzstein (Harmotome).

Triphan. Pinit.

Petalit. Schmelzstein (Dipyre).

Staurolith. Asbest.

Hypersthen.

Anhang

Substanzen, deren eigenthümlicher Charakter die Jeem. f. Chen. e. Fbps. 25. Dd. 1. Heft. 10

## Hauy über die Elektricität

Harzelektricität ist, bei einer sich fettig anfühlenden Obersläche; sie sind wie alle die Arten der ersten Klasse Nichtleiter, soferne sie durchsichtig und unge färbt sind \*).

Gemeiner Talk — blättriger Bildstein? (Talc glaph)

Talk (Talc laminaire). que?)

Erdiger Talk? (Talc granuleux?)

## Zweite Klasse.

Körper mit einer eignen, von ihrer Natur unebehängigen Farbe begabt, welche in jedem Zustandu worin sie sich befinden, Nichtleiter sind und durch Reibung negativ elektrisch werden; den Anthrazit altein muß man isoliren, um ihn elektrisch zu machen \*\*).

Schwefel.

Retinasphalt.

Erdpech (Bitume),

Bernstein,

a) zähes (glutineux),

Honigstein.

b) erdiges (solide),

Anthracit.

c) elastisches,

d) schlackiges (subluisant).

<sup>\*)</sup> S. die angehängten Bemerkungen;

<sup>\*\*)</sup> In diese Tafel wurde nicht der Gagat (Jayet) aufgen nommen, der so sichtbar Spuren seines vegetabilischen Ursprungs trägt und eben so wenig die Steinkohle, welche mehr in die Geologie als streng genommen in die Mineragie zu gehören scheinen.

## Dritte Klasse.

Ihrer Natur nach undurchsic time Körper von Metallglanz oder fähig ihn durch Politur anzunehmen, Leiter der Elektricität, welche aber isolirt gerieben sum Theile Glas - zum Theile Harzelektricität annehmen \*).

## Erste Ordnung.

#### Positivi elektrische.

Reines Silber. Gediegen Silber. Geprägtes Silber. Reines Blei. Reines Kupfer. Gediegen Kupfer.

Geprägtes Hupfer.

Reines Zink. Messing. Gediegen Wismuth. Natürlich Amalgam. (Silberamalgam, Mercure apgental).

## Zweite Ordnung.

Negativ elektrische.

## A. Von natürlichem Metallglanz.

1) Einfache Arten.

Reine Platina. Gediegen Platina. Palladium.

Reines Gold. Gediegen Gold. Geprägtes Gold,

<sup>\*)</sup> In diese Klasse wurden die vorzüglichsten Metalle zusammengefasst, sowohl durch Läuterung in reinem Zustand dargestellt, als in mannigfaltigen Mischungen au technischen Zwecken geeignet, . přetk \_

## Haux aber die Elektrieität

Reiner Nickel.
Gediegen Arsonik!
Reines Antimonium.
Geschwiedetes Eisen.
Gediegen Antimonium.
Reines Zinn.
Nagiagerz (Tellure auroZinnamalgam zu Spiegel- plombifère).
belegen.

2) Legirung zweier Metalle.

Spiessglanzsilber (Argent Arsenikkies (Fer arseniantimonial).

Kupfernickel (Nickel arse-

3) Metalloxyde.

Oxydulistes Eisen (Fer oxy erz (Manganèse oxydé dulé). metalloïde).

Strahliges Graubraunstein-

34) Metalle mit einem verbrennlichen Stoff verbunden.

Glaserz (Argent sulfuré). Gemeiner Schweselkies (Per Bleiglanz (Plomb sulfuré). sulfuré commun).

Kupferkies (Cuivre pyri-Fer sulfuré blanc

teux). Magnetischer Eisenkies (Fer

Fahlerz (Cuivre gris \*). sulfuré magnétique).

Kupferglanz (Cuivre sul-Zinnkies (Etain sulfuré).

furé. Wismuthglanz (Bismuth sul-

Graphit (Fer carburé). furé).

<sup>\*)</sup> Es ist wahrscheinlich, [dass diese Art nichts anders ist, als Kupserkies vermischt mit Arsenik und Spieseglans.

Manganglanz (Manganèse Wasserblei (Molybdène sulsulfuré). foré).

Grau Spieseglanzerz (Anti-

5) Metatle mit einer Saure verbunden.

Chromeisenstein (Fer chro-

B. Von einem zum metallischen hinziehenden Glanze, den sie auch durch Politur annehmen.

Rotheisenstein (Fer oxydé). Columbeisen (Tantale oxi-Schwarzer Erdkobalt (Co- 'dé).

bald oxide noir). Yttrotantal (Tantale oxide

Uranpecherz (Urane oxy- 'yttifere).

dulé). Sohwarzes Ceriumoxyd (Cé-

Wolfram (Scheelia ferru- rium oxide noir).

Lievrit (Fer siliceo - calcaire, yénite \*),

### Vierte Klasse.

Körper von einer eigenthümlichen, von ihrer Natur unabhängigen Farbe, durchsichtig in ihrem vollkommensten Zustande. Die iselizende Eigenschaft be-

<sup>\*)</sup> Der Jenit [Leipzigit] wurde aus dem ähnlichen Grund hieher gesetzt, aus welchem in das Titan - Geschlecht die Art kam, die den Beihäuten der kieselkalkigen (kiliceocalcaire) führt.

Inchemiktieich ein die Verietäten, welcherzieh diese

Erste Ordnung ge aufom

Fähig durch Reflexion metallischen Glanz zu zeigen, und durch Reflexion sowohl als Refraction eine mehr oder minder lebhafte Farbe. Der Unterschieß hängt von der Politur der Oberfläche ab Alla nehmen Harzelektricität durch Reiben au.

- Mathe Farbe bei durchgehenden Dichtes

Rothgültigerz (Argent an-Eisenglanz (Fer oligiste).

timonié sulfuré). Rauschgelh (Arsenic sulZinober (Mercure sulfuré). furé).

Enigre Louidules Werneys Rutil (Titane gryde).
Rothkupfererz, und Zie-vxo

Blaue Fare et dure me hendem Lichte:

Oktaedrit (Titane anatase).

Zweite Ordnuing

Ohne metallischen Glaz. Fast alle hekommen durch Reibung Harzelektricität

Quécksible chonners (Mer Brassie und grine Bleiers leuns miriaté).

House miriaté).

House miriaté).

House Bleiers (Ploub momaté).

lybdaté).

3. 8. d. folgenden Anmerkungen.

Ausser dem Malachit, der öfters isolirend ist und Gies-

Malachit (Cuivre garbona-Fer phosphate, Werner's Rasen-Eisenstein, Eisenté vert.) Kupferlasur (Cuivre carbo- Pecherz, blaue und grüne Eisenerde. naté bleu). Olivenerz (Cuivre arse-Würfelerz (Fer arseniaté). Eisenvitriol (Fer sulfaté). niaté). Empferschmaragd (Cuivre Blende (Zinc sulfuré). Rother Erdkobalt (Cobalt dioptase). Phosphorkupfererz (Cuivre arseniaté). Uranglimmer (Urane oxyphosphaté). Kupferhydrat (Cuivre hy- dé). draté). Kupfervitriol (Cuivre sulfaté).

Arten, deren Klassification zweifelhaft ist.
Weise Spiessglanzerz (An- Cerium oxidé rouge.
timoine oxide blanc).

# Anmerkungen über die verschiedenen Klassen.

#### Erste, Klasse.

Ich habe schon gelegenheitlich angemerkt, dass der elektrische Charakter, auf welchen diese Klasse gegründet ist, sich nicht auf alle Varietäten einer und derselben Substanz erstreckt. Der Uebergang zur Harzelektricität findet nach Verschiedenheit der Arten mehr oder weniger schnell Statt. Bei der des Cyanits (Disthène) hält er sich, so zu sagen, nur an einzelne Nüancen; so dass von zwei Erystallen, welche Nichtleiter sind und nur einen kleinen Unterschied in der

Politur zeigen, das eine die Glas - das andere die Haraelektricität annimmt. Ich habe selbst diese elektrische Verschiedenheit an den entgegengesetzten Seiten eines Krystalls aus meiner Sammlung beobachtet und ich kann mir dieses besondere Resultat nicht anders ale durch eine gewisse Abanderung in der Textur eines der Oberstächen erklären. Bei dem kohlensauren Kalk zeigt sich an Stücken, deren Durchsichtigkeit durch eine weissliche Wolke getrübt ist, das Isolationsvermögen und die Glaselektricität zwar noch, aber um vieles schwächer. Ein Stück carrarischer Marmor, welches sich als ein Leiter zeigte, nahm auf seiner ebenen und glatten Fläche gerieben Glaselektricität an, aber Harzelektricität, bei Reibung der rauben und unebenen Stellen. Ein dichtes Stück derselben Substanz, in Gestalt einer Platte geschnitten, deren große. Flächen eine ziemlich schöne Politur erhalten hatten nahm auf beiden Seiten Harzelektricität an.

Wenn der Uebergang zur Harzelektricität nur durch den Verlust der Politur veranlasst ist, wie bei gewöhnlich durchsichtigen Körpern, die dann matt und abgerieben wurden, so ist bald das Isolationsvermögen an den abgeriebenen Stellen noch vorhanden, bald erscheinen das Leitungsvermögen und die Harzelektricität zu gleicher Zeit. So giebt ein abgeriebner und durchscheinender Topas, selbst unisolirt zwischen den Fingern gehalten, vermittelst des Reibens, Zeichen von Harzelektricität, während ein abgeriebner Bergkrystall, der noch durchsichtiger als der Topas ist, isolirt gerieben werden muß, um elektrisch zu werden.

Beim Durchlesen des Verzeichnisses der Arten in der ersten Elasse konnte man schon bemerken, daß

derin alle durch Wärme zu elektrisirenden Mineralien verkommen. Es ist erfreulich zu sehen, wie auch von deser Seite die Vergleichungspunkte unter den Stoffen, welche sich in elektrischer Beziehung sehon so ähnlich sind, noch vermehrt werden, wetswegen die Betrachtung der durch diese Naturkraft veranlaßten Phänomene uns noch wichtiger erscheinen muß.

Der Versuch mit dem Galmei (Zino oxidé) fordert eine besondere Aufmerksamkeit, weil dieses Mineral schon durch die Wirkung der gemeinen Temperatur elektrisch ist, und man also das aus dieser Wirkung hervorgehende Resultat nicht mit dem, welches durch das Reiben bewirkt wird, verwechseln darf. Um alle Zweideutigkeit zu vermeiden und diese letztere Wirkung einzeln zu erhalten, wählte ich ein prismatisches Stück, welches die bekannten Eigenschaften hatte, nämlich an seinen Enden die zwei entgegengesetzten Elektricitäten zu zeigen, während der mittlere Theil in seinem natürlichen Zustand ist. Dieser letztere gerieben, gab Zeichen von Glaselektricität.

Anzahl von Arten aufgeführt, deren Zusammenstellung mit den andern nur durch Analogie angezeigt wurde. Aber diese Analogie ist so stark, daß es mir nicht zweifelhaft vorkommt, daß diese Körper, sobald man tie in ihrem vollkommensten Bildungszustande auffinden wird, auf diese Klasse sich beziehende Eigenschaften zeigen werden. Diese Erwartung ist selbst während meiner Arbeit bei mehreren Arten gerechtfertigt worden, welche, nachdem sie einige Zeit diesen Versuchen sich nicht fügen wollten, sich endlich den Gesetzen derselben unterwarfen, als sie mir in ihrer größeten Reinheit vorkamen.

Dieser Theil der Tabelle schliefst sich mit einem Anhang, in welchem mehrere Substanzen aufgeführt, sind, welche Aehnlichkeit mit den vorhergehenden haben, sich aber dadurch unterscheiden, dass ihre Oberstäche sich settig anfuhlt, worauf ohne Zweisel die Veränderung des elektrischen Charakters beruht. Man kann in der Folge, wenn ihre Anzahl sich vermehrt, eine besondere Unterabtheilung aus ihnen bilden, aber ich habe geglaubt damit noch zurückhalten zu müssen, bis weitere Entdeckungen diese neue Klassification nothwendig machen.

#### Zweite Klasse,

Allgemeinheit der Charaktere, wodurch sie bestimmt wird und welche sich auf Varietäten erstrecken, in denen man die isolirende. Eigenschaft durchaus nicht vermuthet hätte. Ich will nur z. B. das elastische Bergharz von Derbishire auführen, welches ohngeachtet seiner Biegsamkeit und Weichheit sich auf eine sehr bemerkbare Art durch Reiben elektrisirt, selbst dann, wenn man es zwischen den Fingern hält.

#### Dritte Klasse.

Unter den Körpern dieser Klasse, welche durch, Reiben Harzelektricität erhalten, zeichnet sich der größte Theil von Schwefelverbindungen, wie die mit Silber, Kupfer, Blei u. s. w. durch die Stärke dieser Eigenschaft aus. Es scheint, daß diese Krastäusserung von dem Schwesel herrühre, welcher hier die ihm eigenthümliche Wirkung mit derjenigen der ihm beigemischten Metalle vereinigt.

#### Vierte Klasse.

Die Hörper der ersten Ordnung wie das Rothgaltigerz (Argent antimonié sulfuré) und der Zinnober (Mercure sulfuré) verdienen Aufmerksamkeit durch die doppelte Eigenschaft, welche sie zeigen können bald metallischen Glanz durch Reflexion darzubieten, bald durch Reflexion und Refraction eine mehr oder minder lebbafte Farbe, so dass man nach Willkühr die eine oder die andre Eigenschaft durch Abanderung der Politur der Oberfläche hervorbringen kann. Wenn sie von einer großen Lebhaftigkeit ist, so vereinigt der Körper den metallischen Glanz mit der Undurchsichtigkeit. Je nachdem die Politur schwächer ist, wird der Körper fähig unter verschiedenen Gesichtspunkten denselben Glanz, uur schwächer, darzubieten. and eine meist rothe Farbe, welche durch Reflexion und Refraction zugleich Statt findet, und wenn endlich die Politur bis auf einen gewissen Punkt vermindert wurde, zeigt sich die rothe Farbe allein. Diese eben erwähnte Variation ist in dem Eisenglanz (Fer oligiate ) sehr auffallend.

Der metallische Glanz hat gewöhnlich einen bläulichen Schimmer. Da die rothe Farbe \*) die ergänzende der blauen ist, so ist die besagte Wirkung on
der Art derjenigen, welche verschiedene Körper hervorbringen, die fähig sind zwei einander ergänzende
Farben durch Brechung und Spiegelung zu zeigen.
Es bietet sieh hier auch eine Analogie mit den Phänomenen der farbigen Ringe dar.

## 156 | Hauy über die Elektricität

Bei dem Rauschgelb (Arsenie sulfuré) tritt ein besondrer Fall ein. Die rothe Varietät, wie man sie in der Natur findet, ist gewöhnlich des metallischen Glanzes beraubt, aber man kann diesen Glanz durch's Feilen der Oberfläche hervorbringen. Bei der gelben Varietät, deren Identität mit der vorhergehenden mir erwiesen zu seyn scheint \*), nähert sich der Glanz des Bruches dem metallischen \*\*) und da übrigens ihr Unterschied von der andern nur zufällig ist, so würde die daraus hervorgehende Ausnahme den wesentlichen Charakter, welchen die rothe Varietät zeigt, nicht beeinträchtigen.

Ich habe angenommen, dass die eigentliche bei durchgehendem Lichte wahrnehmbare Farbe des Oktaedrits (Titane anatase) die blaue sey, und in der That haben die alten Mineralogen den Körper, wovon hier die Rede ist, blauen Schörl \*\*\*) genannt.

#### Note

uber die elektrische Eigenschaft einiger Mineralien von Hauy.

(Aus den Annales de Chimie et de Physique B. I. S. 442.)

Hauy wurde durch die Wahrnehmung, dass die
Krystalle und lamellenartige Bruchstücke des Galmei
(Zink oxydé) die er nur sehr schwach erwärmte, eine

<sup>\*)</sup> S. Memoires du Museum d'Histoire naturelle, Tome XVI. S. 19 sqq.

<sup>\*\*)</sup> Jameson, System of Mineralogy, tome III. S. 534.

<sup>\*\*\*)</sup> De l'Isle Crietallogr. tome II, p. 406.

merkliche Elektricität annahmen, auf die Vermuthung geleitet, dass die Temperaturerhebung vielleicht eine überflüssige Bedingung dabei seyn könnte, und dafs vielleicht diese Art von Mineralkörpern sich ihrer Natur nach im elektrischen Zustand befinde. Er fand wirklich, dass der größte Theil derselben schon anmittelbar ohne Temperaturerhöhung auf die Nadel wirkt, welcher er sich bei dieser Art von Versuchen bedient, und die den Mineralogen bekannt ist \*). Hauy wollte wissen, ob diese Art der Erregbarkeit des Galmei sich noch in niederen Temperaturen erhalten werde und setzte daher am Morgen des 3oten Januars 18:6 an sein Fenster ein Stückeben dieses Galmei, befestiget an einem kleinen hölzernen Staab, während die Temperatur eines an diesem Fenster hängenden Thermometers 6° unter Null zeigte; er liefe das Stückchen in dieser Lage so lang es nothig war, um gleiche Temperatur mit der umgebenden Luft anzunehmen. Darauf brachte er es vor die Nadel, die merklich angezogen wurde.

Bei einigen dieser Körper leidet die Elektricität Unterbrechungen für einige Augenblicke. Aber öfters darf man, um sie wieder zu erwecken, den Körper nur von einem Zimmer in das andere tragen; öfters auch erfolgt die Rückkehr des elektrischen Zustandes von selbst an demselben Orte, einen Augenblick nachdem dessen Wirkungen aufgehört haben.

Andere Bruchstücke oder Krystalle, die nicht fi-

<sup>\*)</sup> Diese Nadel mussische beweglich seyn für den Fall, wavon hier die Rede ist, weil der Galmei nur eine schwache elektrische Kraft hat.

#### 160 Schweigger über die Elektricität

"An dem metallenen Deckel eines cylindrischen Glases von 21 par. Zollen Durchmesser und 51 Zol-"len Höhe sind zwei kleine trockene elektrische Säu-"len so angeschraubt, dass die eine mit dem positiven "die andere mit dem negativen Pol diesen Deckel be-"rührt. Jede Säule besteht aus 400 Scheibchen vod "zusammengeleimtem Gold- und Silberpapier, die drei Linien Durchmesser haben, und in gehrnisste Glass "röhren geschichtet sind. Unten sind die Säulen mit "etwas vorstehenden abgerundeten messingenen Fas-"sungen versehen, die mit den Scheibehen in leiten-"der Verbindung sind. Wenn der Deckel aufgesetzt "ist; so laufen die Säulen mit der Oberfläche des Glases parallel in einem Abstand von einigen Linien , herab bis nahe an den Boden des Glases, von wel-, chem ihre messingenen Fassungen & Zoll noch ab-"stehen. Die Axen der Säulen stehen um 1 Zoll 7 "Lin. von einander ab, können aber auch einander noch näher gebracht werdem Durch den Mittelpunkt "des Deckels geht eine innen und aussen gefirnisste-"gläserne Röhre, und durch diese ein Messingdraht, "welcher mittelst eines Korks in der Mitte der Röhre , hefestigt ist, und sie des besseren Isolirens wegen nsonst nirgends berührt. An dem unteren Ende des Drahts hängt ein af Zolle langes und 3 Lin. breites "Goldblättchen genau in der Mitte zwischen den zwei "Säulen und mit ihren Axen parallel, vorausgesetzt , das das Glas selbst gerade stehe. An dem bberen Ende des Drahts befindet sich eine kleine messingene , Kugel, auf welche, wie bei dem Voltaischen Elek-"trometer, eine der Platten eines Condensators aufge-"schraubt werden kann. Bei dieser Einrichtung sind " also die zwei elektrischen Säulen, welche Behrens ausGoldblättchen gegen die Bewegung der Luft schützt, innerhalb dieses Glases angebracht, wodurch sie nicht nallein in ihrer Lage mehr gesiehert, sondern auch gegen Feuchtigkeit, Staub u. d. gl. verwahrt sind, woo dass sie beständig ungefähr gleich stark elektrisch bleiben:

"Dieses Elektrometer wird auf folgende Art gebraucht. Der metallene Deckel wird durch einen Dreht mit der Erde verbunden, und durch eine Be-, rührung des Kaopfs des Drahts, an welchem das Goldblättehen hängt, mit einem guten Leiter die etwa vorhandene freie Elektricität desselben abgeleitet. loh bemerke hieben, dass bei trockener Haut die Berührung mit dem Finger nicht hinreichend ist. Da das Goldblättchen in der Mitte zwischen den un-, ten an den Säulen angebrachten metallenen Fassunngen hängt, von welchen die eine positiv, die andere eben so stark negativ elektrisch ist; so wird so beiderseits gleich stark angezogen werden, und de-, her in der Mitte zwischen ten Säulen mit ihren , Axen parallel hängen bleiben. So wie aber demeck-"ben mittelst des Drats, an welchem es kangt, eine nur sehr schwache Elektricität mitgetheilt wird; se wird es von demjenigen Pol, welcher eine der mie-" getheilten entgegengesetzte Elektricität hat, angezo-, gen und von dem anderen abgestolsen, und es wied , leicht mit dem ersteren in Beruhrung kommen, hierauf abgestofsen und von dem anderen Pol angesegen werden. Diese oscillirende Bewegung dauert so , lange fort, bis sich das Goldblättchen an eine der "Säulen anhängt, von welcher es leicht durch ablei-Jenen f. Chem, w. Rbge, 25. BB, t. Mift. . .

### 6 Schweigger über die Elektricität

schütterung des Instruments losgemacht werden kann, um nun die Act der Elektricität beurtbeilen zu konnen, sind die an dem Deckel des Instruments anlichen, sind die an dem Deckel des Instruments anlichen bezeichnet. Die zu untersuchende Elektricität, wird also mit derjenigen einerlei seyn, welche dat Zeichen derjenigen Säule anzeigt, deren unterem Ende sich das Goldblättehen zuerst nähert, oder welche bei stärkerer Elektricität von dem Goldblättehen zuerst berührt wird.

, Sowohl stacke als schwache Elektricitäten können mittelet dieses Elektrometers mit gleicher Be saquemlichkeit untersucht werden. Im ersten falk nä-6. bert man den elektrisirten Morper langsam der Huwgel des Elektrometers, bis man deutlich die Annaha-"rung des Galdblättchens an eine der zwei Saulea bemerkt. Wenn man z. B- eine geriebene Siegellaksestange der Hogel bis auf ungefähr 3 Fuss genahert hat, so wird man schon eine Annäherung des Gold-"blättchens an diejenige Säisle bemerken, welche oben wnit - bezeichnet ist. Bei fernerer Annäherung wird see zum Anschlagen kommen, und es konnte leicht wzerrissen werden, wenn man die Siegellakstange noch mehr der Kugel nähern wollte. Im zweiten Fall wird "der elektrisirte Körper nach und nach der Kugel wiel näher, vielleicht mit ihr in Berührung gebracht werden müssen, his das Goldtsättchen sich bewegt. Die Elektricität wird aledann an schwach eeyn, date sie mittelet des gewöhnlichen Bennet'schen Elektrommeters nicht mehr wird bemerkt werden konnen. lat die Elektrieität sehr schwach, so wendet man den mit dem Instrument verbundenen Condensator an.

"Diejenige Platte, welche auf die Kugel des Elektre meters aufgeschraubt wird, vertritt die Stelle des "sogenannten Deckels des Condensators, die andere welche mit einem glasernen Handgriff versehen ist, , und auf die erstere gelegt wird, die Stelle der Ba-"ses. Die Platten sind auf denjenigen Seiten, mit wel-"chen sie auf einander liegen, mit einer dünnen Schich-"te von Bernsteinfirniss überzogen. Will man nun "eine sehr schwache Elektricität untersuchen, so be-"rührt man zuerst die untere Fläche der aufgeschraubten Platte oder den an sie angeschraubten mit einem Knopf versehenen Drat ableitend, aetzt die zweite Platte darauf, und berührt die untere Platte oder "ihren Drat mit dem Körper, dessen Elektricität man " untersuchen vill, indem man zu gleicher Zeit die nobere Platte ableitend berührt. Man hebe diese Ver-. bindungen auf, nehme die obere Platte mittelst ih-, res gläsernen Handgriffs weg, und gebe darauf Ach-"tung, welcher Saule sich das Goldblättchen zuerst " nähert; so wird das dieser Säule beigesetzte Zeichen "die Art der Elektricität angeben. Bringt man z. B. nein kleines Zinkscheibehen von ungefähr ! Zoll Durchmesser mit der unteren Fläche der unteren Platte des Condensators in Berührung, indem man es mit dem Finger andrückt, ohne zugleich die untere Platte des Condensators unmittelbar zu berühren, berührt zu gleicher Zeit die obere Platte des Condensators ableitend, hebt diese Verbindung wie-"der auf, und nimmt das Zinkscheibehen weg, so wird nach abgehobener oberer Platte das Goldblätt-"chen sich deutlich der mit - bezeichneten Säule nähern. Dasselbe wird man beobachten, wenn man ein "Stückehen gewöhnliches Silberpapier mit der versil-, berten Seite auflegt.

#### 164 Schweigger über die Elektricität

"Man kann auch, was in manchen Fällen bequemer ist, den zu untersuchenden Körper mit der obe
"ren Platte in Berührung bringen, indem man di
"untere l'latte ableitend berührt, und übrigens wi
"vorhin verfährt. Die Elektricität, welche das fustre
"ment anzeigt, wird aber jetzt derjenigen entgeget
"gesetzt seyn, welche man der oberen Platte mitge
"theilt hatte, weil bei dieser Behandlung die mit der
"Instrument verbundene Platte die Basis des Conden
"sators ausmacht.

"Wenn der Körper, dessen Elektricität man un "tersuchen will, nicht bequem mit der untern Platt "des Condensators unmittelbar in Berührung gebrack "werden kann, so macht man die Verbindung zwischen "beiden mittelst eines mit einem isolirenden Handgrif "versehenen Drats, und verfährt übrigens wie vorhin

"Hr. Universitäts- Mechanikus Buzongeiger ver "fertigt dieses Elektrometer sehr gut, ohne Conden "sator für 7 Gulden, sammt Condensator fär 9 Gul "den."

Buzenberger versertigtes Elektrometer ein großes Stüd Doppelspath und drückte darauf mit einigen Fingert Bei diesem Drucke zeigte das Elektrometer negatist Elektricität; aber sobald ich den Finger hinwegzog sprang das Goldblatt auf die entgegengesetzte positiv Seite über. Besond is wenn man den Doppelspat gegen die Rante der aufgeschraubten Metallplatt drückt, wird am leichtesten jene negative Elektricitt wahrgenommen werden, während, wenn der Druck (wobei der Doppelspath auch blos an den Seiten gehalten werden kann) rasch aufgehoben wird, unsehlbe jederzeit Glaselektricität wahrzunehmen ist.

Man worde sich indels sehr täuschen, wenn man den Satz so aussprechen wollte: der Doppelapath werde durch den Druck negativ und durch Aufhebung des Druckes positiv elektrisch. Vielmehr geht daraus bervor, was auch schon Hauy angedeutet hat, dass diese Elektricität durch Druck im Grund als eine durch Reibung erregte zu betrachten und also denselben Gesetzen unterworfen sey. Daher wird der druckende (und darum zugleich reibende) Korper die entgegengesetzte Elektricitat von dem gedrückten (geriebenen) zeigen. In unserm Fall ist der Band der Elektrometerplatte der drückende Hörper, der also negativ elektrisch wird, während der unisoliet gehaltene (mit den Händen angedrückte) Doppelspath die positive Elektricität annummt, welche sich auch sogleich zeigt, sobald die Leitung, durch rasches Hinwegziehen der Hand, entfernt wird,

Man kann den ehen beschriebenen Versuch auch dadurch näher beleuchten, dass man ihn, zur Controlle, mit einem andern Elektrometer anstellt, welches gleichfalls geeignet unmittelbar die Art der Elektricität anzuzeigen und das ich nun beschreiben will.

Grundsätzen, dass bei einer geladenen Franklinischen Tasel die kleinste Veranderung in dem elektrischen Zustande der einen Seite eine entsprechende im elektrischen Zustande der andern zur Folge babe. Eben darum ist eine kleine runde Franklinische Tasel von etwa 1 — 2 Zoll im Durchmesser als Deckel des hekannten Bennetsehen Elektrometers, statt der sonst gewöhnlichen Metallplatte, brauchbar. Die Goldblättchen sind an dem untern Beleg angebracht, oder stellen dieses untere Belege selbst vor. Nur wird hier

## 166 Schweigger über die Elektricität

die Ladung dieser Goldblättchen mit Elektricität nicht durch Mittheilung, sondern lediglich durch Vertheilung möglich seyn, indem man nämlich z. B. mit einer geriebenen Siegellackstange das obere Beleg berährt, diese aber in demselben Augenblicke zurückzieht, wie die Goldblättchen zum Anschlagen kommen. Unmit telbar darauf berührt man auch das obere Beleg, und aus diesem alle freie Elektricität zu entfernen. Die Goldblättchen divergiren nun mit positiver Elektricität und bleiben, unter günstigen Umständen, sehr lang auf demselben Grade der Divergenz. Ja selbst feuchte Witterung scheint auf dieses Elektrometer weniger Einflus, als auf andere zu haben.

Divergiren die Goldblätter positiv, so wird nichten ein positiv elektrisirter Körper dem äussern Beleg der als Elektrometerdeckel dienenden Franklitik schen Tafel genähert, die Divergenz vermehren, während ein negativ elektrisirter sie vermindert.

Ich gebrauche solche Elektrometer schon seit einigen Jahren; und wie sie leichter zu construiren sind, als das vorhin von Bohnenberger beschriebene, so scheinen sie mir dasselbe noch an Empfindlichkeit zu übertreffen.

Uebrigens darf ich nicht unerwähnt lassen, daß schon früher mein Freund Herr Doctor Seebeck sich eines auf ähnliche Art construirten Elektrometers bediente, welches in Beziehung auf die Leichtigkeit, womit es zu rechtfertigen, noch Verzüge vor dem eben heschriebenen hat. Bekanntlich werden, gemäß der ursprünglichen Einrichtung des Bennet'schen Elektrometers, die Goldblättchen an einem keilförmig zugeschnittenen Holze befestigt und der Vortheil, welchen dieser Halbleiter gewährt, um die Goldblättchen

nger in Divergeng zu erhalten, ist leicht einzusehancebeck befestiget nun dieses keilformig geschnittene lelz am Elektrometerdeckel vermittelst Siegellack, und lektrisirt dann durch Vertheilung. In der That ist die Wirkungsart dieses ansserst empfindlichen Elektrometers ganz so zu erklären, wie die des vorhin beschriebenen. Ja ich kann beifügen, dass ich wirklich schon for funf bis sechs Jahren einmal diesen meinen gelehrten Freund, welchem die Naturwissenschaft schon o viel verdankt, mit Versuchen beschäftiget fund über die bei dem Doppelspath durch Druck entstehende Elektricität. Ich muß solches der Wahrheit gemäß. anführen, ohne dadurch dem Verdiensie des berühm-Jen französischen Naturforschers, welcher von diesen bis jetzt von Seebeck noch moht publicirten Versuchen keine Kunde hatte, etwas entziehen zu wollen.

Unpassend kann es nicht seyn, hiebei auch an Barthotens Versuche mit dem iskodischen Kalkspath zu erinnern, webei er will gefunden haben, dass derselbe erwärent leichte Körper anziehe \*). Wahrscheinheh war es nicht die blose Wärme, sondern der Druck mit der Hand, welcher Bartholin's Doppelspath elektrisch, machte.

Wird dieser Doppelspath auf das Bennet'sche Elektrometer in der von Seebeck ihm gegebenen Gestalt so angehalten, daß besonders die Kante der Metallplatte einen Druck auf ihn ausübt so werden wahrscheinlich die Goldblättehen negativ afficirt werden. Jedoch bei einem Elektrometer, wo eine formbehe Franklinische Tafel als Elektrometerdeckel dient, kann unmoglich das Stanniolblättehen einen Druck auf den Doppelspath ausüben, wie man denselben auch mit

<sup>\*)</sup> c. Philos, Linksuci, B. V. vom Jahre 1670.

von negativer Elektricität wahrzunehmen. Demnad kann die Art ihrer Entstehung nicht mehr zweideuts seyn, und die Richtigkeit der vorhin gegebenen Estärung bewährt sich hierdurch augenscheinlich. Magenblick aber, wo die Hand vom Doppelspathe weg gezogen wird, wird die positive Divergenz der, au die vorhin angegebene Art, durch Vertheilung gelade den Goldblättehen vermehrt,

Das Elektrometer, welches ich vorhin beschrie ben habe, ist noch einer wesentlichen Vervollkomit hung fahig, wavon bei anderer Gelegenheit die Red seyn soll. Hier bemerke ich blos, dass es allerdings. Eben so wie das von Bohnenberger beschriebene, and bei Messung der Elektricität des Turmalins, so wie anderer durch Warme elektrischer Körper, bequen zu benützen. Indels ist zu Versuchen der Art immer die von Hany augewandte schwebende Nadel begut mer. Der einzige schlimme Umstand tritt dabei ein dafe es bei dem gewönlichen Verfahren diese Nadel z elektrieiren, nicht möglich dieselbe anhaltend im gleich mäfeig elektrischen Zustande zu erhalten. Man könn te auf die Idee kommen eine auf metallenem Statis schwebende Nadel auf eine Zambonische Säule zu setzen Kein Zweisel, dass sie die Elektricität des Pole, wor auf sie gesetzt, annehmen werde; und da diese ein constante ist: so kann keine Vorrichtung zu Versuche mit dem Turmalin, oder andern elektrischen Krystal len bequemer scheinen. Und dennoch möchten mancht welche den Versuch auf diese Art anstellen wollen sich getäuscht finden. Denn bei den gewöhnlichen nicht sehr starken Zambonischen Säulen wird man wolf deutliche Anziehung der Nadel, aber oft kaum eine Spul

in Abatoliang (welche fact sincig anascheidend bai die-Art von Versnohen) wahrnehmen können, der Tundie mag noch so gut elektrisch seyn. Ehen so wenig dann eine Spur von Abstofaung wahrstmehmen, wenn un die Nadat z. B. auf den negativen Pol der Säule ent und eine geriebene Siegellackstange auch noch so schutsam nähert, so deutlich auch die Anziehung Nadel gegen unelektrische Körper sich darstellen mag. End woher dies? Offenbar daher, weil selbst die sogeannte trockene Saule als Leiter zu betrachten für die in Ihr auftreteade Elektricität. Statt dass also die z. B. auf dem negativen Pol stehende Nadel zurückegestoßen wird, wird vielmehr durch Annäherung eines gleichnamig elektrischen Körpers die Elektricität in die Säule zurückegedrängt, wenigstens zum Theil; und der noch übrig bleibende Theil ist bei schwachen Zambonischen Saulen su klein, um durch seine Abstolsung ein Drehen auch siner sehr empfindlichen Nadel zu bewirken. Entweder ist also diese Nadel auf eine sehr kräftige Säule zu setzen, oder es sind sehr zarte durch Verbindang mit der Säule elektrisirte Faden statt jener Hany'schen Nadel anzuwenden.

Bekanntlich zeigt eich nicht dasselbe, wenn man statt der Zambonischen Säule, als Prufungsmittel für Krystallelektricität, einen erwärmten Turmalin als sohwebende polarische Nadel anwendet, sondern Abstofsung und Angiehung erfolgen hier mit gleicher Leichtigkeit.

Werden der Turmalin und die Zambonische Säule als ihrem Wesen nach verwandt betrachtet, so mag
solches wohl in so ferne gelten, als überhaupt alle Erscheinungen der Elektricität und der Elektrochemie auf
Krystallelektricität zu beruhen scheinen, wofür ich vielfache Grunde, zerstreut an mahreren Stellen dieser Zeitwhrift, angeführt habe.

## 270 Schweigger über die Elektricität

Mger aber (in Gilberts Annalen der Phys. B. 45. S. 66. und B. 55. S. 574) geht in seiner Vergleichung des Turmalins mit dieser sogenannten trockenen Single \*) so weit, dass sogar die gewöhnliche Undarchsichtigkeit der Turmaline nach der Richtung der Axe de Beweis einer blätterartigen Schichtung hetaragener

<sup>&#</sup>x27;) Ich habe B. 20. S. 96 d. J. noch einen Vengleichpungt heigefugt, der, wenn es blos um Zusammenstellung zatile licher Aehnlichkeiten zu thun, nicht unwichtig scheinen kann nämlich dass sich die Polarität der Saule umkehrt unter gewissen Bodingungen. Dass die Abhandlung, welche ich hierüber schon vor anderthalb Jahren schrieb, bis jetzt nech nicht erschien, beruht auf von mir unabhängigen Zufälligkeiten, welche sich ja wohl selbst in wichtigere Dinge zhweiien störend einmischen. Uebrigens sind durch diese Verspäp. tung conderbare Missverständuisse veranlasst worden. Weilig ich näulich zufallig, aber in gene anderer Beziehung, auch Untersuchungen angestellt hatte, ob nicht ein Winkelver: hältniss eben so bei dem Durchgange der Elektricität durch Leiter, wie bei dem Licht, in Betrechtung komme: so gab diess wohl dem Hrn. Le Franc Veranlassung noch weiter zu gehen, und er aussert nun geradezu im Journ, de l'hysique, man werde die Polarität gewisser elektrischer Combinationen umkehren können, wenn man blos ihre Richtung nach Ost oder West verändere ,, avec to degre d inclinaison to plus favorable à la polarisation de la lumiere par transmission. " Das Nöthige hat darauf schon Gay-Lucsac in seinen trefflichen Annales de Chemie et Physique B. u. S. 384. ihm geantwortet. Dass Hr. Le Franc sich nicht sonderlich um die neuere physikalische Literatur bekümmert, geht daraus hervor, dass er in der Uehersetzung meiner obenerwährten Notiz den von mir gebrauchten Ausdruck "Becher-Apparat" ul ersetzte: "l'appareil de Becher" (wohl an den alten Chemiker Becher denkend) und dann nachher sogar, wo ich "Voltaischer Becherapparate geschrieben hatte: "l'appareil Voltaique de Becher. "

beite nach Art einer Zambonischen Säule augeführt ird. "Das übrigens, fügt er in einer Note bei, die ndurchsichtigen Theile nicht immer gleichsörmig auf er ganzen Fläche der Queerdurchschnitte des Turmains vertheilt sind, sehe ich an einem rundlich dreisenigen, rosenrothen Krystalle, in dessen Mitte gleichtem ein anderer grüner zu stecken scheint; nur dieser Kern ist in der Richtung der Axe undurchsichtig, und ringe um ihn ist ein breiter Saum des rosenrothen Krystalls, der auch in der Richtung der Axe undurchsichtig ist; in der Quere aber ist der ganze Brystall durchsichtig."

Der Fall, das rosenrothe Turmaline nicht blos um Theil (,, weil die undurchsichtigen Theile nicht gleichformig vertheilt sind") sondern ganz und gar durchsichtig sind in der Richtung der Axe, ist so gar selten nicht. Ich sah solche Turmaline mehrere in dem vortrefflichen mineralogischen Cabinet unsers Landsmannes Herrn Heuland in London, dessen Gefälligheit ich sehr zu rühmen habe. In Hauy's Cabinete sah' ich nicht blos einen nach jeder Richtung vollkommen durchsichtigen rosenrothen, sondern auch eien unch der Axe ganz so wie nach der Seite durchnchtigen grünen Turmelin, welcher dennoch vollkomnen elektrisch war. Beide sowohl jener rosenrothe, le jener grane Turmalin sind geschliffen. Ausserdem n noch ein anderes perpendiculär auf die Axe geschnittues Stückchen elektrischen Turmalins vorhanden, welbes gleichfalls aach der Axe vallkommen durchsichtige Gewifs hängt also die Elektricität des Turmelins nicht von ker Undurchsichtigkeit in der Richtung der Aze ab.

Uebrigens möchte ich bei dieser Gelegenheit meh an die merkwürdige durch Kunst erzengte; pola-

risch, vermittelst der Wärme, elektrische Substanz erie nern, welche ich im Cabinete jenes berühmten Nato forschers eah. Ich meine nämlich das Stückehen phe phorgesauerten Kalks, welches der jüngere Saussu erhielt bei Zersetzung des Gipses durch concrete Phophorsäure im heftigen Schmelzfeuer. Seitdem hat me mand etwas äbnliches bemerkt und ich weifs auf nicht, ob jemand sich bemüht, diese merkwürdige & obachtung am kunstlichen phosphorgesauerten Kallzum Versuche zu erheben. Der natürliche phosphosaure Kalk zeigt bekanntlich keine Spur von durch Warme erregbarer Electricitat. Das aussere Ansehe jener phosphorsauren Masse in Hauy's Cabinete, ra der Größes einer Haselnuß ohngefähr, zeigt übrigen keine Spur von Krystallisation und überhaupt nichte wodurch man veranlaset werden könnte, die Eiger schaft durch Wärme an zwei entgegengesetzten Punc ten Glas- und Harzelektricität zu zeigen in ihm z vermuthen. Um so mehr sollte man daher bei der durch Kunst erhaltenen chemischen Producten aufmert sam auf diese merkwürdige Eigenschaft seyn, da sich dieselbe hochst wahrscheinlich viel bäufiger finder wird, als man his jetzt zu glauben geneigt seyn moch te. Auf diesem Woge war' es vielleicht möglich übe ene merkwürdige Krystallelektricität (ich gebrauch diesen Ausdruck allgemein, da diese Gattung von Elch tricität bekanntlich an gewisse Krystallformen, aber natürlich der Begriff der Krystallisation nicht an des aussern Umrifs der Masse, welcher zufällig unre gelmäfsig seyn kann, gebunden ist) genügendere Auf achlüsse zu erhalten; über jene Krystallelektricitat, von welcher Hauy zum Schlusse seiner Physik eber eo wahr als schön sagt :

"Man könnte fragen, ob mitten unter dem Reich"thum unserer künstlichen Apparate und den mannig"fachen Erscheinungen, welche sie dem erstaunten
"Auge darbieten, es etwas des Interesses der Phy"siker würdigeres giebt, als diese kleinen durch Kry"stallisation hervorgebrachten elektrischen Instrumen"te, els diese Vereinigung scharf hervortretender ent"gegengesetzter Wirkungen in einen einzigen Krystall
"zusammengedrängt, der kaum einige Linien dick ist;
"und auch hier begegnen wir der schon oft gemach"ten Bemerkung, daß diejenigen Naturerzeugnisse,
"welche am meisten unsern Blicken sich entziehen
"zu wollen scheinen, öfters diejenigen sind, die uns
"am meisten zu zeigen hätten."

Naturforscher (ausgezeichnet gleich sehr als Mensch und als Gelehrter) für die freundliche Aufnahme, die ich bei ihm fand, und die interessanten Stunden, die ich in seinem so belehrenden Umgange verlebte, bei dieser Gelegenheit öffentlich meinen Dank auszudrücken.

# Auszug

aus zwei kleinen Schriften.

- 1) Die Schwefelquellen von Baden in Nieder-Oesterreich; vom Dr. Carl Schenk, gr. 8, 189 Seit. Baden, 1817.
- 2) Charakteristik der Mineralquellen in physischer und medicinischer Hinsicht, und in Bezug auf Badens warme Heilquellen etc. vom Dr. W. L. Kölreuter. 12. 167 Seit. Pforzheim, 1818.

Vom

Dr. Hoffmann.

Da beide Werkchen nicht blos für Naturforscher und Aerzte, sondern auch zur belehrenden Unterhaltung der Badgäste bestimmt sind, so eilen wir bei herannahendem Frühlinge das Publicum mit dem Inhalte derselben näher bekannt zu machen.

Nr. 1. zerfällt in neun Abschnitte, wovon die drei ersten von der Entstehung und dem Alterthum, der Topographie und der Geschichte der Stadt Baden, seiner Heilquellen und Umgebungen handeln. Der vierte und größte Abschnitt enthält die naturhistorische und die von dem Verf. mit der größten Sorgfalt ingestellte chemische Untersuchung der Badner Schweislwasser. Sämmtliche Schwefelquellen, von denen echszehn benutzt werden, gaben bei der chemischen lergliederung dieselben Bestandtheile: alle haben denelben Geruch (wie faule Eier), Geschmack (etwas alzig und unangenehm) und dieselbe specifische ichwere (bei 13° — 14° Reaumur auf 1004); allein ie unterscheiden sich vorzüglich in dem Wärmegrade, relcher von 25° bis 50° Reaumur steigt, und in der larheit, die jedoch bloß von der verschiedenen Bautt der Bäder abhängt.

Der Verf. liesert nun zuerst die Untersuchung er natürlichen Producte dieser Mineralwässer, und ndet, dass die aus der Schweselquelle häusig sich entindende Lust aus Kohlensäure, Stickgas, Sauerstoff nd geschweseltem Wasserstoffgas bestehe. Die durch ie Dünste des Bades erzeugte, von den Wänden herbtropsende Flüssigkeit enthält in 20 Kubikzollen:

a.	in	Wasser	verdünnte	Schwefelsäure	21,35.
----	----	--------	-----------	---------------	--------

as am Fussboden überall sich anlegende Salz oder as Badner Salz besteht aus:

a. Schwefelsaurer Bittererde 199,2 Gran.

b. Schwefelsaurer Kalkerde 19,4 --

c. Schwefelsaurem Natron

30 1 - 240 Gran

cherall, wo die Badner Schweselquellen unter oder ber der Erde längere Zeit durchsließen, setzen sie en sogenannten Schwesel- oder Badschlamm ab. Ein oth des unterirdischen Schlamms besteht aus:

# 176 Schenk über die Schwefelquellen

1) Salzsaurer Kalkerde	11,00 Grafe
3) Schwefelsaurem Natron	4,98
3) Schwefelsaurer Bittererde	3,72
4) Kohlensaurer Kalkerde	2,68 19
5) Kohlensaurer Bittererde	1,92 -
6) Reinem Schwefel	215,80
	SAO Grad

Die Bestandtheile der natürlichen Producte dieses Inneralwassers sind demnach: geschweseltes Wasserstingas, Kohlensäure, schweselsaures Natron, schwese saure Bittererde und salzsaure Kalkerde, während de kohlensaure Kalk, der schweselsaure Kalk, die Bittererde, das Stickgas und das Sauerstossgas nur als stegesellte Theile, als Producte, angesehen werden mitsen.

Das Schweselwasser selbst aber zeigt bei det chemischen Zergliederung durch Gegenmittel und De stillation in 1000 Wiener H. Z. 26 Kubikzoll lustifische mige und 500 Gran sixe oder salzige Bestandsheitel nämlich:

1) Geschwefeltes Wasserstoffgas		16,5 H.	Z.
E) Kohlensaures Gas	.1.	9,5 -	<u>.</u> ,
		₽6 K.	Z.
3) Salzsaure Bittererde		57,470	Gran
4) Salzsaures Natron		93,710	<u> </u>
5) Schwefelsaure Bittererde	·	68,39	
6) Schwefelsaure Kalkerde	٠	169,295	
7) Kohlensaure Bittererde		46,000	
8) Hohlensaure Kalkerde		62,125	يالمنته
9) Unauflösbare Erde	<b>.</b>	3,010	، خست
		500 Gr	an

Der Verf. hat aber auf eine überzeugende Weise dar gethan, dals diese Verbindungen erst durch die Kral Producte der chemischen Analyse zu betraubten seyenz his in den schwefelichten Mineralquellen zu Baden der Kalk mit der Salssäure, als salzsaurer Kalk, neben der schwefelsausen Verbindung mit Natron und Bittertrde, sich vereinigt befinde und daß daher die fixen Bestendtheile dieses Mineralwassers als wahre im na ürhehen Zustande desselben enthaltene Edurte bei 200 K. Z. in folgenden Verhältnissen anzunehmen eyen:

1) Salzsaure Kalkerde		157,575	Gran
2) Schwefelsaure Bittererds		130,660	
3) Schwefelsaures Natron,		100,450	_ r
(a) Koblensaure Bittererde		46,000	
b) Kohlensaure Kalkerda		62,125	- ,
6) Unauflösbare Erds	*	3,000	
		500 Gr	an.

Der fanste Abschnitt enthält eine Beschreibung ler einzelnen warmen Bäder von Baden und ihrer Quellen, und der contste handelt von der Wirkung lieser Bäder. Ihre heilkräftigen Wirkungen sind nach lem Verf, vorzüglich dem mächtigen elektrochemichen Processe zuzuschreiben, welcher in diesem Waser waltet. Die chemischen Potenzen desselben, vornglich das geschwefelte Wasserstoffgas und die Hohensaure, fangen, wenn sie mit dem Badewasser an en Tag treten, durch die Einwirkung der atmosphäischen Luft und ihres Wärmestoffes, als des wesentkhen Agens, sogleich an chemisch auf einander zu pirken, und regen somit auch in dem Badewasser hybogslvanische Kräfte auf, welche auf den kranken senschlichen Organismus, der durch das Baden mit 

## 178 Schenk über die Schwefelqueilen

denselben in Verbindung tritt, so heileame Wirk

Da die Badner Quellen in Nieder - Gestein gleich so wie sie zu Tage kommen, zum Bade braucht werden können, so müssen sie kräftiger ken, als solche Schwefelquellen, welche wegen zu großen Hitze zuvor erst abgekühlt, so wiest als diejenigen, welche wegen zu geringer Wärme erwärmt werden massen, indem durch beide Proihre elektrochemische Wirkungskraft bedeutend mindert wird. - Siebenter Abschnitt: verschied Gebrauch der Badner Quellen. Aeuserlich als ( Tousch- und Tropfoad, als Dunstbad; der Badesch als Umschlag; innerlich wird das Wasser entwedd trunken oder als Klystier angewandt. Der achte achnitt handelt von den Zufällen der Badenden deren Heilmittel, und der neunte von der Diat Wir empfehlen dieses Werkchen sowohl sikern, als denen, die diese Heilquellen zu bestell gedenken, mit Vergnügen, indem nicht nur die sisch - chemischen Untersuchungen mit Genauig angegeben sind, sondern auch die Badgäste noch les andere darin finden werden, was sie interes kann.

Nr. 2. zerfällt in fünf Abschnitte. 1. Abschüber den Ursprung der Mineralquellen überhaup wohl der kalten als warmen in physisch-chemied Bezuge. Die Bildung der Mineralwasser ist zu trachten als das Resultat der Wirkung der Erdele cität auf das Wasser. In den heifsen Mineralquiprävalirt der Charakter des Hydrogens = - Bilden kalten der des Oxygens = + B; beinahe in sind in der Nähe heifser Mineralquellen mehrere

michhaltige kohlensaure und einenhaltige! Wessert Jo niedriger die eigenthömliche constante Temperatur den lalten Mineralquellon gegen die mittlere Temperatur ler Erde eich verhält, desto höhet ist die der hoifsene and in den Abstufungen, anch die der lauen und warmen Mineralquellen. Auf diesen Satz wurde der Veef. durch eigene Forschungen geleitet, von denen wir wünschten, dass er sie fortsetzen möge. Am Ende dieses Abschnitts empfiehlt der Verf. die Einuhmung der dunst - und, gasförmigen Ausströmungen heißer Mineralquellen für Lungenkranke, um die Lungenausdünstung sauft zu befördern und zu vermehren, wobei dann die kalten Mineralquellen, welche kohlensaures Gas ausströmen, in andern Arten von Brustleiden und als stärkende Nachkur angewandt werden könnten. 9. Abschnitt. Ueber die Wirkungen der warmen und kalten Mineralwasser auf den menschlithen Organismus, zur Herstellung der Gesundheit. Der Verf. sucht diese Warkungen aus elektrisch - chemischen Grundsätzen zu erklären. Die warmen mit dem Charakter des - E begabten Mineralwasser zeigen eich vorzüglich in solchen Krankheiten heilsams welche den Charakter des + E an eich tragen, daher besondere in der Gicht, der vorzäglich zu stacke Ozya dation und Mangel an Desoxydationskraft zu Grunds jiegt. 3. Abschnitt. Ueber die Benutzung des warn men Mineralwassers zu Baden im Grofsherzogthum zu. Brunnenkuren, durch Natur und Nachhülfe der Kunst, den Bestandtheilen des Karlsbader Mineralwassers enta prechend. Das Eigenthumliche und Charakteristische. was die heißen Mineralquellen, die kein Schwefelwasserstoffgas enthalten, mit einander gemein haben, hatte den Verf. auf die Idee geleitet, day Badner beifes.

Quellwasser durch Nachhülfe der Hunst auch mit der flich! Bestandtheilen des Karlsbader zu versehen. Der Vert: setzt namlich dem Badner Wasser kohlensaure und schwefelsaures Natron zu, so daß sich dum bei der Wasser auf folgende Weise verhalten:

Karlsbader Wasser.
Warmegrad nach Reaumur 500 - 540.
n 1) Beberkohlensaures Natron 17 Gran
" a) Kohlensaures Eisen "
no 3) Kohlensaure Halkerde "
4) Schwefelsaures Natron ' ' 56 '
5) Salzsaures Natron - 1 5 -
6) Kieselerde" · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Badner Wasser.
no. / Warmograd tiach Reaucitur 569 - 540.
1 1) Geborkohlensaures Natron 1 17 Gran
H'2) Hoblensaures Eisen
Hoblensaures Eisen
3) Hohlensaure Kalkerde : 1

Dürch jenen Zusatz wurde die salzsaure Halkerde und Bittererde, so wie auch die schweselsaure Halkerde die Badner Wassers zersetzt; die nun entstehende Verbindung entspricht den sixen Bestandtheilen des Karleibäder Wassers. Auch will der Vers. von diesem nathrlich-künstlichen Mineralwasser ganz dieselben Wir-Rangen gesehen haben, wie von dem Karlsbader. Al Abschnitt. Ueber Dampsbäder im Allgemeinen und über die Dampsbadanstalt au der heisen Mineralqueile zu Baden im Großherzogthum. Der Vers. hat eines kleine Dampsbadanstalt, wobei die Dämpse des Mineralwassers durch sine horizontal-laterale Dampsleitung

a eigene Habinetchen geführt werden, eingerichtet; da diese aber für den zahlreichen Besuch dieses Badeorts zu beschränkt ist, so liefs auf seinen Antrag eine grifsherzogliche Commission unter seiner Anleitung den Plan zu einem, dreistockigen Dampfhadgehäude, womit in der Folge noch ein großes Wirthschaftage baude in Verbindung gesetzt werden soll, entwerfen, und die Gebaude sollen demnächst aufgeführt werden Auch hat der Verf, viele Beobachtungen über den ausgezeichneten Nutzen dieser Dampfhäder beigebracht. 5. Abschnitt. Berichtigung über die Natur der Bestandtheile der heissen Mineralquellen zu Buden im Großherzogthum. Der Verf. theilt in einer 'kleiffen Tabelle alle bisher bekannten Analysen des Badetief Schwefelwassers, so wie die von ihm selbst angestellte Analyse mit; nach welcher dasselbe enthält in einem Pfend zu 16 Unzen:

1) Hohlensaures Gas	4 Kubikżolk
9) Salzsaures Natron	i6 Gran
3) Salzsaure Kalkerde'	12 mi 11
4) Salzsaure Bittererde	· 1 · 1
5) Schwefelsaure Kalkerde	. 5 - "
6) Kohlensaure Kalkerde	15 - " /
7) Hohlensaures Eiself	1 1 1 1 1 mm 1
8) Hieselerde 1 19 qua .'1	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
9) Extractivetoff " 1	20 -
also fixe Bestandtheile	2325 Gran.

Herr von Gimbernitt, ein spanischer Mineralog; wolke in den Dünsfen der heißen Mineralquellen zu Baden kein kohlensaures Gas, wie man bisher geglaubt, sondern Sticklust gesunden hahen; aber der Vers. konnte bei seinen sorgsältigeten Untersuchungen keine Spur von Stickgas finden und glaubt, der Irrthum des Herra

von Gimbernat rühre daher, daß derselbe die Dünste des heißen Wassers untersuchte, nachdem dieselben schon mit atmosphärischer Luft sich vermischt hatten. Angehängt ist noch ein Verzeichniß von den geeignetesten innern und äußern Arzneimitteln, welche theils die Wirkung der Heilquellen unterstützen, theilt zu Vorbereitungskaren, so wie zu Nachkuren sich als besonders wirksam empfehlen; und endlich ein Grundund Aufriß des neu zu errichtenden Dampfbadgebäudes neben der Ursprungsquelle.

Dieses Gebäude durchschneidet horizontal ein Dampfleitungskanal, der über 50 Schuh in der Länge and einen Schuh im Durchmesser hat und durch die Dampfpadkabinetchen auf dem Boden an der einen Sene derselben hindurchläuft. In jedem dieser Habinetchen ist eine Vorrichtung angebracht sowohl zur lateral - horizontalen als verticalen Ausleitung des Dampfes in alle mögliche noch so sehr zusammengesetzte Apparaté, durch welche Vorrichtung beständig frischer Dampf von der Queile mit Macht ausströmet und keine Kückströmung desselben möglich ist. Diese von dem Verf. so sinnreich ausgeführte Anordnung hat noch einen besindern Vorzug, indem-die so äußerst wichtigen Abstufungen der Temperatur des Dampfes nur durch eine solche laterale Dampfleitung zu erreichen sind; sozeigt der Dampf in dem der Quelle zunächst liegenden Kabinetchen 42° R., während er in dem entferntesten nur noch 28° R. zeigt,

Die Leidenden, welchte die Badner Heilquellen besuchen, werden es dem für das Wohl seiner kranken Mitmenschen unermüdlich shätigen Verfasser nicht genug danken können, dass er sowohl durch Bildung.

# L. .. Warms Quellen.

eines natürlich-kunstlichen Karlsbader Wassers / als auch durch Einrichtung von so zweckmäßigen schon längst vermissten Dampsbadanstalten den Kreis der Nutzbarkeit dieser Heilquellen auf eine so ausgezeichnete Weise erweitert hat.

• · · · ·

.

ele comentation en authorisme come en antesta d'accessor de la come de la com

Neue Verfahrungsart

den

# Zucker zu raffiniren,

von.

# Howard.

(Uebersetzt aus den Annales de Chimie et de Physique; Tom. II. 1816, von V. Linck, Mitgliede der physickalischen Gesellschaft-von Studierenden in Erlangen, und revidirt v. H.)

Doctor Thomson theilte in dem September-Heste seiner Annals of Philosophy, einen Entwurf der vom Herrn Howard angewandten neuen Versahrungsart den Zucker zu rassiniren mit. Die nicht unwichtigen Vorzüge, welche Thomson diesem Versahren zugesteht adas er im Großen anwenden sah, werden uns begierig machen, die Beschreibung, welche er davon gibt kennen zu lernen, ob sie gleich noch vieles zu wünschen übrig läst.

Man mische den rohen Zucker mit einer geringen Menge Wasser in einem kupfernen Kessel, den man durch das Dampfbad erwärmt. Hierauf bringe man die Mischung in irdene Töpfe, um den Zucker-

op ablaufen zu lassen; und um ihn vollkommener oheiden, gieße man concentrirte Zuckeraufiösung die in diesen Töpfen enthaltene Masse: auf diese os scheidet man ohngefähr 10 Pf. Syrup von jedem ther Zucker. Die kewöhnlichen Raffinirer erhalten Pf. von derselben Menge.

Der so vom Syrup geschiedene Zucker wird mitdes Dampfes im Wasser aufgelößt; allein man
Sorge, ihn verher mit einer Auflösung von Alaun
rermischen, der man so viel reinen Halk zusetzt,
rar sättigung der verstechenden Säure dieses Salnöthig ist, so daß der weiße Niederschlag, der
i entsteht, die Farbe des Curcuma-l'apiers nicht
ndert. Auf einen Ceutner-Zucker sind 10 Pf.
n nothig.

Man idtrirt in der Folge die noch warme Ausse, um die Unreinigkeiten davon zu entsernen. Vos Filtriren ist der Syrup schwarz und undurchsichaber nach diesem ist er durchsichtig und ambrag. Die Filtrirmaschinen bestehen aus kupfernen ven, welche unten mit Löchern versehen sind, a starker russischer Kanevas besestiget wird. Ee deren 50 in einem Filtrirgesals, weil es nöthig dass diese Operation mit Sorgsalt vorgenommen

Man bringt sodann den Syrup in Kessel, non den gehörigen Grad der Concentration zu geben. Cheint, dass bei dem gewohnlichen Versahren Temperatur, welcher die Zuckeraustösung während Abdampsens ausgesetzt ist, einen Theil des Zuckera yrup verwandelt. Bei dem Versahren des Herrn ard sind die Abrauchkessel kupserne Sphäroide, be mit eines Lustpumpe in Verbindung stehen.

die während der ganzen Operation in Gang erhalten wird. Auf diese Art kann man jeden einzelnen Kestel luftleer machen, und die darin enthaltene Flüssigkeit kann bei so niederm Grade der Temperatur ins Kochen gebracht werden, dass man micht den geringsten Zuckerverlust zu besorgen hat. Das innere elastische Fluidum ist so sehr verdünnt, dass sie nur eine verhältnissmäsige Spannung von 1 zu 4 Zoll Barometerhöhe behält. Jeder Kessel ist mit einem Thermometer und einer Quecksilberprobe versehen, wonach man den Fortgang der Arbeit beurtheilen kann; auch hat man dabei einen besondern Mechanismus angebracht, durch den man Proben herausnehmen kann, um sich wie gewöhnlich durch die Beschaffenheit des Syrupe zu überzeugen, ob er hinreichend gekocht ist.

Der concentrirte Syrup kommt hierauf in ein offenes kupfernes Gefäß, um körnig zu werden. Diese Wirkung erfolgt dadurch, daß man zuerst seine Temperatur durch das Dampfbad bis zu 82° erhöht, und ihn hernach wieder bis auf 65° erkalten läßt \*). Man gießt ihn nun in gewöhnliche irdene Formen, um ihn in Brode zu bringen. Wenn er erkaltet ist, läßet man die unkrystallisirbare Flüssigkeit ablaufen, und gießt oben darauf eine neue Quantität von concentrirter Zuckerauflösung. Auf diese Weise scheidet man den gelben Syrup vollkommen ab; es bleibt nur wenig an der Spitze des Brodes zurück. Dieser Theil ist leicht durch ein zu diesem Zweck vorgerichtetes Instrument abzusondern. Der Zucker kann alsdann in den Handel gegeben werden.

<sup>\*)</sup> Obige Grade sind nach rootheiliger Scale.

## chweigger üb. d. vorhergehende Abhdi. 187

Nachschreiben des Herausgebers.

Was ich bei meinem Aufenthalte zu London im hr 1816 über den hier erwähnten Gegenstand erfuhr, wohl ich nicht Gelegenheit hatte, Herrn Howard der krank war) zu sprechen, oder jene Fabrik zu suchen, ist folgendes:

Zwei Vortheile sind es, welche man bei dieser erfahrungsart zu erreichen trachtet:

- cker sich bei dem Kochen der Zuckerauflösung bilde. Zu diesem Zwecke sucht man
  - a. die ungleichmäßige Erhitzung der Masse zu vermeiden.

Diels ist der Grund, weswegen in Kesseln mit dopeltem Boden durch Hülfe einströmender Dampfe geocht wird. In einer Zuckerraffinerie zu London, bei elcher schon früher (ehe Howard sich für diesen Regenstand interessirte) auf diese Art gearbeitet wurist jedoch auf solche Art großes Unglück entstanen, indem der Dampfkessel zersprang und die Mauer Hauses hinauswarf auf die Gasse. Eben daher ton bei Fabriken, wo man mit unvorsichtigen gemeia Arbeiten zu thun hat, diese Verfahrungeart nicht pfehlungswerth schemen. Bedient man sich aber mes auf die Reichenbach'sche Art (wovon B. 18. 8: o die Hede war) eingerichteten Dampskessels: so die Arbeit ganz gefahrlos und gewährt sehr große tortheile. Wie mannigfache Operationen auf die leicheste Art durch die Heitzung der Kessel mit Dampf in am kleinsten Raum ausgeführt werden können, ist beinders in der Aputhecaries Hall zu London recht schön sehen, wovon bei einer andern Gelegenheit die

Rede seyn soll. Der Dampf braucht nicht wiele Grade heißer als bei dem gewöhnlichen Lustdrucke kochendes Wasser zu seyn, und doch werden dadurch die größten Kessel in der kürzesten Zeit zum Sieden gebracht. Vom Anbrennen irgend eines Stoffes kann natürlich nie die Rede hiebei seyn. Daher eignet sich dieses Verfahren vorzüglich zur Bereitung destillirter Wasser, so wie es eben darum bei Zuckerrassinerien großen Vortheil gewahrt.

Außerdem aber sucht man bei diesen Zuckerraffinerien, eben weil gefunden wurde, dass dadurch mehr krystellisiebarer Zucher zu gewinnen ist,

β. die Abdampfung theils zu beschleunigen, theils sie bei einem moglich niedrigen Hitzgrade vorzunehmen.

Hierzu nun dient eine beständig in Bewegung erhaltene Lustpumpe vortresslich. Denn man weiss, bei welchen geringen Wärmegraden unter vermindertem Lustdrucke des Kochen beginnt.

Während ich in London war, suchte ein Techniker Herr Dodd den Gebranch der Luftpumpe auch bei dem Abziehen des Weingeistes nützlich zu machen. Natürlich kann aber hiebei die Luftpumpe nicht beständig in Gang erhalten werden, weil man sonst gerade den Weingeist, welchen man zu gewinnen wünscht, hinwegsaugen würde. Es ist blos thunlich anfänglich sehe man Feuer giebt, die Luft in der Derstillirblase und in dem Gefäß, in welches überdestilliet wird (das natürlich geschlossen seyn muß und mit umlegten nassen Tüchern leicht kähl erhalten werden kann) sehr zu verdünnen. Herr Dodd versichert dadurch einen weit reineren und stärkeren Alkohol als bei der gewöhnlichen einfachen Destillation, und zwar

kürzesten Zeit zu erhalten. Indess uns dünkt, aller Vortheil, den Herr Dodd erreichen kann, h das von Zennant (B. XI. S. 467 d. J.) angemee bequemere Versahren schon erhalten werden

Doch diess nur im Vorbeigehen; ich komme wieauf die Rassinirung des Zuckers zurück. Noch anderer Gesichtspunct wird bei dem von Howard osobleuen Verfahren ins Auge gefalst, nämlich:

den Syrup so schaell als möglich von dem in den Formen krystallisirten Zücker zu trennen.

Bekanntlich bedient man sich zu diesem Zwecke Beckung mit Thou. Indess diese Arbeit ist ziemlangweilig. Sie abzukürzen kann man sich einer kerauslosung bedienen, nämlich einer die mit krylistebarem Zucker gesättigt ist. Wird diese durch e hiezu zweckmässige Vorrichtung auf den in den men krystallisirten Zucker, zwischen dessen Theisich noch Syrup befindet, getröpfelt: so wird in zer Zeit aller Syrup ausgewaschen, indem dasur Wasser den krystallisirbaren Zucker, der darin gelöst war, absetzt.

Ich hatte Gelegenheit, eine unserer deutschen Zurraffinerien zur Wiederholung dieses Verfahrens zu
kanlassen. Es gelang vollkommen. Doch wurde die
merkung gemacht, dass der krystallisirende Zucker
dieser schnelleren Auswaschung des Syrups minte Festigkeit erhalte, als bei der langsameren Ausschung durch die Deckung mit Thon. Diess scheint
ab anderen bei der Krystallisation gemachten Wahrmmungen ganz entsprechend zu seyn.

Bei dieser Gelegenheit will ich noch eine Bemerag anderer Art hier anreihen. Es wird bei dem

Server district and geer mit Halkwass Rede seya wieder neues Kalle de heileer sure soll denn daduren Shendes In dieser Hinsicht ward . die größten de scheine, als werde durch des Zuskersphisoneg solbst eine Skure gebilgebracht. latele of dem Zusatze von U. dem Zusatze von Kalkwasser zur der Kochhitze Flocken ausgeschief ternebeseig Zusatz des Kalkwassers für nöthigh Profe is des moilische Sanne aus eine noch etwa vorregembilische Saure zu entfernen. Jedock wingten Zuckerwasser entetelt durch Kalke

gh 11 or arthur

de Stare, welche urspränglich in den Sefte Cor guiterohr's enthalten ist, mur tohr wenig beträgt, of den oft wiederholte Emets von Kelk und alkaliund Line Sabstanson beim Versieden des Zuckersäftes und Line gir des Zuckers unmöglich den Zweck haben, die Sänre gu sättigen. De Tress melat daber, dass diese Substanzen sich mit den Rückbleibseln des leimigen Setsmohles verbinden und sie dadurch unauficelich machten. Diose Brklärung scheint jedoch anch nicht zu genügen, um den Nutsen jener Zusätze in das nothige Licht zu setzen, indem der angeführte Bestandtheil nicht in so großer Munge vorhanden zu soyn scheint, um den so oft wiederholten Zusatz jener Substanzen mothwendeg an mathen. Be jet vielleicht nicht unwahrscheinlich, dass während der gannen Zeit, de jane Operationen dauern, durch die Kinwirkung des Feuers eine Säure erseugt werde, welche wieder hinweggeschafft werden mufs, wenn die Arbeit gelingen enlige (Chemisches Wörterbuch von Klaproth und Wolf. Bd. & 8, 800.)

er bei Kochhitse ein Niederschlag; indem nämlich akzucker zu den Körpern gehört, welche durch titze in den festen Zustand übergehen (gerinnen . und durch Erhältung wieder schmelzen, von deneu ich in ler Abhandlung "über einige noch unerklärte chemische Erscheinungen" (B. 5. S. 49.) mehrere anführte. Noch mehrere andere Hörper aber, außer den dort aneführten, reihen sich an diese Zahl; und so eben ist in junger Mann, Herr Osann aus Weimar, dessen Taente zu schönen Hoffnungen für die Wissenschaft berechtigen, auf meine Veranlassung beschäftiget, über tiese ganze Reihe von Körper eine grössere Arbeit in neinem Laboratorio auszuführen. Es ist fast unbegreiflich, dass man aus Vorliebe für die gewöhnliche Warmetheorie diese anomalen Erscheinungen so lang saboachtet lassen konnte, so dass man sie in unsern Lehrbüchern der Naturwissenschaft nirgends erwähnt findet.

In der vorhinangeführten kleinen Abhandlung habe ich auch schon der Eigenschaft des Halkzuckera in heißer Auslösung zu gerinnen erwähnt. Es scheint sonach diese Eigenschaft Beachtung zu verdienen in den Zuckerrafinerien Und wir könnten also zur Unterauchung dieser Erscheinung selbst anlocken durch einen praktischen Zweck. Wer indess die Wissenschaft liebt, verlangt solchen Nebengewinn nicht, sondern weiß, dass dergleichen Vortheile, wenn wir nur dem Wahren überhaupt nachstreben, wehl am Ende von eibet zufallen.

bei Ausdehnung der Gase die

# entstehende Kält

The their line of the contraction of the contractio

Gay-Lussac.

"( Wellerstitt aus den Annales de Chimie et de Physique Tom) IX: Novbei 1818. Seite 805. von I. P. Hetten, Mitgliede at : "der physikalischen Gesellschaft von Studierenden in Reichen Same of the

. 10 m . 1

W enn dichte Körper zu flüssigen werden, und diese zu lustförmigen, so verschlucken sie eine Menge thermometrisch nicht wahrnehmberer Wärme, welche daher latente Warme genannt wird. Ihre Temperatur steigt nicht, so lange die Zustandsveränderung fortdanert, weil alle mitgetheilte Wärme blos darauf verwandt wird, neue Theile dieser Körper entweder zu zerschmelzen oder zu verflüchtigen.

Darauf dass Wärme durch Zerschmelzung oder Verdunstung latent gemacht wird, beruht jede Erzeu-

<sup>)</sup> Durchgesehn v. H.

ung der künstlichen Kälte. Das Eis a. B. absorbirt eim Zerschmelzen eine Menge Warme, welche derelben Masse Wasser mitgetheilt, sie bis zu einer Temperatur von 75° erheben würde, oder was eben soviel ist, Eis ist Wasser weniger 75° Warme; gesetzt, es konnte eine Masse Eis mit einmal zerfliefsen', so müsste. vorausgesetzt dass die Wärmecapacität des Wassers constant bliebe, nothwendig die dadurch entstehende Temperatur des Wassers 75° unter den Eispunct hinwhalten. Diels ist die Granze der großten Kälte, welche man durch die Zerschmelzung des Eises hervorbringen könnte, so wie auch durch Schmelzung anderer fester Körper, welche sich auf der Temperatur Null befinden. Diese Granze ware selbst nie zu erreit shen, weil man um Eis zu schmelzen, einen andern Körper dazu bringen muß, der dem Wasser Wärme mittheilt, und welcher elso dessen Temperatur nicht bis gu - 75° sinken 'afst Erk"itet man vorher die Korper, welche man zu der Kälte erzeugenden Mischung brauchen will, so würde die Granze der hervorgebrachten Kälte weit unter 75° seyn können; allein sie ist in jedem einzelnen Falle durch die gegeneitige Verwandtschaft der zur Kälte erzeugenden Michung angewandten Stoffe begränzt, deren Mischung taher nicht mehr wirkt, so bald die Temperatur bis uf einen gewissen Punkt berabgesunken ist. Daher lommt es auch, dass eine Mischung von Eis und Meersalz nur ein Sinken von 20 Grad unter Null herporbringt, und dase wenn man diese beiden Korper in einer Temperatur von - 20 Grad anwenden wollte, kein größeres Fallen erhalten werden könnte.

Die Wärme, welche im Wasser bei dessen Unber-Imen f. Chen. a. Phys. ab. 84, 2-Meft.

### 194 Gay-Lussac über die bei Ausdehnen der

gang zum Dampfe latent wird, könnte auf ein glei ches Gewicht Wasser einwirkend seine Temperatus bis 550° erbeben. Wenn nun eine Masse Wasser as dem Eispunkte zugleich mit einmal zu Dunst werdd könnte, so müste die Temperatur dieses Wasserdu stes bis zu - 5500 herabsinken. Wasser aber kam sich in Dunst verwandeln ohne Einwirkung eines fren den Körpers, und in dieser Beziehung liegt die Grad ze der Kälte viel weiter hinaus, als sie durch Schme zung fester Körper zu erreichen; allein ein sehr mäck tig wirkender Grand läßet die Kälte nicht sehr Betrach lich werden, nämlich der, dass die Verdünstung al mählich geschieht, und sich sehr schnell mindert, if dem die Temperatur abnimmt, während im Gegenthe die Wärmeausstrahlung der umgebenden Rörper sid vermehrt.

So bekannt es war, dass die Verdunstung de Körper Kälte hervorbringe, und dess Wasser durch verdunstenden Aether zum Gefrieren gebracht werde könne, so hat doch Herr Leslie diesem Mittel ein ganz neue Wirksamkeit verschafft, indem er eine Ver fahrungsart angab, den Raum über den sich in Dund verwandelnden Körper beständig leer zu erhalten. All zemein bekannt ist jetzt sein sinnreiches Verfahren um Wasser unter der Luftpumpe mit Hülfe der Schwe felsäure, welche den wässerigen Dunst im Augenblic der Entstehung verdichtet, zum Gefrieren zu bringen Die durch Verdunstung des Wassers hervorgebracht Kälte geht ohngefähr bis zu - 400, und wenn ma den Schwefelkohlenstoff anwendet, wie es Dr. March that, so kann leicht mitten im Sommer Quecksilbe zum Gefrieren gebracht werden.

Nichtsdestoweniger haben much diese verschiede

chwierigkeit würde man eine Hälte von - 80° egalten können. Das Mittel, welches ich vorwählegen
eil, bringt eine weit bedeutenders Hälte bervor, demangliche Größe schwer zu bestimmen seyn möchte.

Es ist eine allen Physikern bekannte Thamacht, in so oft man die Ausdehnung der Hörper verändert, eine Veränderung in der Temperatur entstehtig enteigt nämlich, wenn die Hörper zusammengepresst, ad sie fällt wenn sie ausgedehnt werden.

Man hat noch keine bestimmten Angaben über die arch Zusammenpressung der Luft entwickelte Wärze, aber man weißer dals diese Wärme sehr stark ist. Venn man die Luft auf das Fünftel des Raums in eiem pneumatischen Feuerzeuge zusammenpresst, vonn man sehr leicht Feuerzeuge zusammenpresst, vonn man sehr leicht Feuerschwamm anzünden, der freier Luft auf schmelzendem Blei, aber nicht auf ihmelzendem Wismuth Feuer fängt, das heißt zwichen 223 und 283 Grad, oder ohngefähr bei 300°. Die Temperatur der auf ihren fünften Theil zusammentenessen Luft muß sieh also wenigstens um 300° erzehen, und nichts streitet gegen die Annahme, daß en 1000° ja 2000° steigen könne, wem die Zusammenpressung der Luft sehr stark und plötzlich Stalt nde.

Demnach wird eine von 5 Atmosphären zusamengepreiste Luftmasse von der nämlichen Temperar, wie die sie umgebenden Körper, wenn man sie
tei und plötzlich sich ausdehnen läßet, eben so viel
Värme in sich aufnehmen, als sie während der Zuammenpressung entweichen liefs, und ihre Temperatür
ried also um 500 Gratt fallen, vorausgesetzt daß die
Värmecapacität der Luft constant bleibt. Wehn nich

### 336 Gaya Lindao diberadie bei Ausdehnen der

gepreiste Luft nimmt, so wied die durch plötzlich Ausdehnung hervergebrachte Kälte beine Grünzen ben, das heifst, man kann durch Ausdehnung der Leiben so große Kälte hervorbringen, als Wärtne dur ihre. Zusammenpressung.

Seit mehreren Jahren zeige ich in meinen Velesungen über Physik einen Versuch, welcher ein Nachahmung von dem ist, den man in den Bergwe ken von Chemnitz in Ungarn, gemacht hat, und wi cher sich ganz dazu eignet, die grabugte-Kälte dur die Ausdehnung der Luft bemerkbar zu machen. 📗 nehme ein kupfernes Gefäß, das ohngefähr 5 Lite falst, presse darin die Luft von a oder 3 Atmosph pen zusammen, und lasse dann dieselbe durch ein kle nes mit einem Hahn verschenes Röhrchen hingus, A dale die Zeit des Hinausströmens alingefähr 4 big. Secunden dauert, und richte den Strom auf eine se dunne abngeführ ! Centimètre von der Mündung de Röhrchens entfernte Glaskugel. Hierdurch stelle in selbet mitten im Sommer Eis dar. Man könnte dies Verfahren, um das Wasser zum Gefrieren zu bringe im Großen anwenden, allein es wurde weit kostepliger seyn, als das you Herrn Leslie.

In dem eben angeführten Versuch ist es das Weser, welches aufgelöst in der zusammengepressten Ludurch die bei deren Ausdehnung entstehende Kälte friert. Man würde einen größern Grad von Kälte halten, wenn man trockne Luft dazu nehmen wollt weil der Wasserdunst vor dem Gefrieren seine gebutene Wärme frei lässt.

Die Ausdehnung der Luft, als ein Kälte erzeigendes Mittel, wirkt offenbar weit kräftiger, als die

ist zu bedauern, dass wegen der geringen Masse der ist zu bedauern, dass wegen der geringen Masse der alt die Kälte so zu sagen nur augenblicklich ist. Demingeachtet wenn man Gasarten nehmen wollte von alserer Wärmecepacität als die Lust, sie stark ih sem geräumigen Gefäß zusammenpresste, und nur sine Körpermassen der entstehenden Kälte aussetzte, mer stüchtige Suhstanzen den Gasarten beimischtet, sie darin in Dünste zu verwandeln, so könnte man e große Anzahl von belehrenden Versuchen anstellem

Wenn nun unläugbar durch Ausdehnung der Gasnen eine unbegränzte Kälte hervorgebracht werden
nn, so wird die Bestimmung des absoluten Nulls
Wärme als eine durchaus nichtige Frage erscheinen.

### Nachschreiben des Herausgebers.

So richtig es ist, was der Hr. Verf. des vorbermenden Aufsatzes am Schlusse desselben bemerkt,
is es keine absolute Kälte geben könne: so scheint
ir doch die durch Ausdehnung der Gasarten hervoribringende Kälte sehr begränzt. Es ist nämlich nicht
iglich, zusammengeprefste Gasarten sich heftig ausmaen zu lassen, ohne daß eine Zusammenpressung
zuerst herausfahrenden Luftportionen durch die
mittelbar nachfolgenden veraulafst werden. Eben
f dieser Zusammenpressung der Luft durch den aus
Windbüchse herausfahrenden Strom beruht ja die
kannte Erscheinung des Windbüchsenlichtes.

Bei Erklärung dieser Licht - und Wärme - Erheinung durch heftige Zusammenpressung der Luft mmen aber die Physiker in einen eigenthümlichen

# soo Schweigger's Zusätze z. vorherg. Abh

Abhandlung von Hutton B. VIII. S. 120 über das G frieren des Alkohols durch künstliche Kälte. Ein se glaubwürdiger Mann schried mir damals, dass, de Vernehmen nach, sich Hutton hiebei der comprise ten Luft bedient habe, die zugleich mit dem Alkol zuvor auf das äusserste durch die bekannten Mittelkältet war. Die Ausdehnung jener comprimirten Leblisdann die angegebenen unglaublichen Kältegre hervorgebracht haben. Ich habe seit der Zeit nichts hört, was zur Bestätigung jener Versuche Hutte hätte dienen können, oder sonst darüber Aufkläru gegeben hätte:

Um übrigens diese Versuche weiter zu verl
gen scheint mir, unter den von Gay - Lussac angebenen Gesichtspuncten, einer der interessantesten,
Wirkung flüchtiger der Luft beigemischter Stoffe
prüfen. Man weiß, daß, so leicht es ist einen t
ckenen Feuerschwamm durch heftig comprimirte L
zu entzünden, doch niemand noch einen mit Alko
oder Aether befeuchteten Schwamm entzünden kom
So wie also die Beimischung von Dunst zur Luft
nicht gleichgültig für die Feuererscheinung bei
Compression ist: so ist sie gewiß eben so wichtig
die Kälteerzeugung durch Ausdehnung der Luft,

### Naturwissenschaftliche

# Verhandlungen

der

Göttinger Societät der Wissenschaften.

Im Jahr 1817 und 1818.

(Zur Ergenzung des B. 19. S. 325 und B. 22. S. 360 Mitgetheilten.)

n der Versammlung der Königl, Societät der Wieenschaften am 17. Mai bielt der Herr Professor Haussann die Vorlesung, deren Inhalt ein Specimen cryallographiae metallurgicae war. Die metallurgischen rocesse bieten treffliche Gelegenheiten dar, um die Wirkungsarten der Kräfte, die bei der Bildung unorranisirter Hörper thätig sind, zu beobachten. Oftsals kann uns die Art und Weise der Entstehung gewisser Hüttenprodukte Aufschlüsse über die Bildung kewisser Naturprodukte verschaffen, deren Entstehung mserm Auge verborgen blieb. Freilich werden wir labei auch nicht selten die Ueberzeugung erlangen. lafe die Natur ähnliche Hörper auf sehr verschiedenen Wegen hervorzabringen vermag. In den Oefen Ber Oberharzischen Silberhütten bildet sich durch Subimation zuweilen Bleiglanz und Zinkblende, dem Bleiglanze und der Zinkblende, die auf den Erzgängen vorkemmen, zum Täuschen ähnlich. Es ist aber kein

# sos Göttingische naturwissenschaftliche

Grand vorhanden, die letzteren für Feuerproduste anzusehen. In dem oberem Theile des Ganges der Grube Katharina Neufang zu St. Andreasberg, hat sich ein Gemenge aus Gediegen - Arsenik, Silberschwärze; schlackigem Rauschgelb, schlackiger Arsenikblüthe und einigen andern Fossilien gefunden, welches auf den ersten Blick größte Aehnlichkeit mit gewissen Er zeugnissen bei dem Rösten des Steins arsenikalischen-Blei - und Silbererze hat, doch aber offenbar durch eine auf dem nassen Wege bewirkte Zersetzung der Gangmasse hervorgegangen ist. - Um zu zeigen, welch' ein bedeutender Gewinn für das Studium der Geschichte der unorganisirten Natur aus der genausren, bisher sehr vernachlässigten Beachtung der Hattenproducte zu ziehen sey, wählte der Herr Professor Hausmann zunächst eine Reihe vorzäglich merkwürddiger, bei verschiedenen metallurgischen Processen erzeugter krystallisirter Körper, an deren Beschreibung die weiteren Betrachtungen über ihre Entstehung I von ihm geknüpft wurden. Da bei den Krystallisationen die bildenden Kräfte in einer mathematischen Gesetzen folgenden Regelmässigkeit wirken, so darf man sich von den Reobachtungen über ihre Entstehung gewiss die interessantesten Aufschlüsse für die Anorganogenie versprechen. Zugleich können sich aber auch aus solchen Untersuchungen nützliche Erfahrungen für die Metallurgie ergeben.

1. Metallische Krystallisationen. Die metallischen Substanzen zeigen in ihren Krystallisationen eine weit größere Einförmigkeit als andere krystallinische Könper. Allen Metallen scheint das reguläre Octaeder als Grundform eigenthümlich zu seyn. Dieses zuerst aus den Beobachtungen der in der Natur vorkommender

ngenen Metalle gezogene Resultat erhält durch die rsachung der Krystallisationen der künstlich erten Metalle vollkommene Bestätigung. a. Eisen. ductile Eisen, welches als so genanntes Frischessich in den Eisenhohofen ansetzt, zeigt zuweilen adrische Krystallisation. Auch ist diese Form dann I wann in dem Bruche des grobkörnigen Stabeisens Vom Roheisen sind bekanntlich zu verkennen Hauptabänderungen zu unterscheiden: das gemoiand das stahlartige. Das erstere hat die Eigenwenn es gahr geblasen worden, mit Graphit nnd weniger gemengt zu seyn. Das letztere entdagegen den Kohlenstoff durch die ganze Masse shmässig vertheilt, und pflegt, wenn es, wie gealich, aus Braunsteinhaltigen Eisensteinen erzeugt Jen, einen geringen Gehalt von Magnesium zu be-. Das letztere hat eine ungleich größere Tenzur Krystallisation als das erstere, und dieses um so geringere, je mehr es von Graphit erfüllt Doch bilden eich zuweilen bei diesem, bei lang-Erkalten, gleichsam die Gerippe octaedrischer stalle, eine unvollkommene Ausbildung, die auf iche Weise auch bei anderen Metallen vorkommt. stahlartige Roheisen zeigt oft eine ausgezeichnet derreiche Textur, und die nicht selten an der Oberzu vorstehenden Zellen sich erhebenden Kryblatter lassen zuweilen einen dem regulären Octaëentsprechenden Durchgang erkennen. Die große ge zur Krystallisation, welche das stahlartige Rohzu besitzen pflegt, dürfte theils darin ihren ad haben, dass eich in diesem niemals Graphit mbilden pflegt, dessen grössere Krystallisationstendie krystallinische Ausbildung des Eisens verhin-

### 204 Göttingische naturwisseuschaftliche

dert; theils aber auch in der Verbindung des Bisen mit etwas Magnesium. Denn aus mehreren Erfahrun gen scheint sich zu ergeben : daß Metallgemische eine größere Neigung zur Krystallisirung besitzen als die einfachen Metalle, aus denen sie bestehen; so wie 🐠 wahrscheinlich ein allgemeines Gesetz in der unorgenisirten Natur ist, dass die Körper eine um so größer Tendenz besitzen sich krystallinisch auszubilden, je zusammengesetzter ihre Mischung ist. D. Kupfer, Dit krystallinische Form des Kupfers ist bei dem natürlichen, so wie bei dem künstlich durch sogenannte Car mentation gebildeten, bekannt. Das reguläre Octab der ist vorheirschend. Dieselbe Krystellform zeigt sich auch zuweilen bei dem unreinen Kupfer, welches auf den Hütten unter dem Namen des Schwarskupfers bekannt ist. Der Hr. Prof. Hausmann erhielt schöne Stücke octaedrisch krystallisirten Schwarzkupfers von Riegelsdorf durch seinen eifrigen ehemahligen Zuho rer, den Kurfürstlich Hessischen Bergwerkseleven Hra Heuser. Bei dieser Gelegenheit sind von ihm auch über die so genannten kupferhaare genauere Untersuchungen mitgetheilt. Sie bilden sich auf der Ober fläche und in den Höhlungen des Kupfersteins, so mahl wenn solcher mit Wasser abgelöscht wird, und sind nicht, wie man wohl glauben sollte, Producte del Krystallisation, daher sie auch nicht in Ansehung ih rer Bildung den natürlichen haarförmigen Metaller analog zu seyn scheinen, deren Entstehung eher von einer gehemmten Krystallisation abzuleiten seyn durfte. Die Kupferhaare bilden sich, wenn der Hupferstein! außer dem geschwefelten Kupfer auch Kupfer enthält Das erstere erstarrt schneller als das letztere: Indem jenes sich zusammenzieht, wird das noch flüssige Kups

🔙 durch die in der Oberstäche des Steine entstandeen Poren gepresst, und nimmt dann die Form an, Place die kleinen Oeffnungen vorschreiben. v. Mes-Das Messing der ersten Schmelzung, die so goannte Mengeprosse zeigt, wenn sie glühend zerstückt ard, eine Anlage zur Krystallisation, die ebenfalls en octaedrischen Typus nicht verkennen lässt. d. perse. Dieses bei der Fabrikation des Kobaltglases der der Smalte eich bildende metallische Product clohes hauptsächlich aus Arsenik-Nickel zu bestehen degt, aber gemeiniglich auch Kobalt und verschiedeandere Metalle enthalt, erlangt bei gewöhnlichen rkalten nur gefiederte Krystallisations - Anlagen auf Gr Oberfläche; krystallisirt aber bei langesmerem Ertalten zwischen Kohlen zuweilen vollkommen aus. Der Hr. Prof. Haysmann verdankt der Gute des Hrn. Inectors Bernstein auf dem Carlshavener Blaufarbenerke überaus instructive Stücke dieser Art, die ihn den Stand setzten, die Krystallisationen der Speise enauer zu untersuchen, die eich ebenfalls auf das remlare Octaëder zurückführen lassen. Durch diese Untersuchung ist zugleich ein neues Licht auf die bisher sehr wenig gekannte Krystallisation des natürlihen Asseniknickels oder so genannten Kupfernickels ceworlen.

a. Graphit.. Diese krystallinische Verbindung on wenig Eisen mit vielem Kohlenstoff erzeugt sich Menge bei dem Schmelzen des Roheisens, wenn lieses aus nicht Braunsteinhaltigen Eisensteinen mit rielen Hohlen geblasen wird. In kleinen Schuppen nacht er einen Gemengtheil des Roheisens aus; bildet ber in den Hohlungen und auf der Oberfläche desselben, so wie zwischen den das Roheisen deckenden

Schlacken nicht selten Hrystalle, die wohl einen Durch messer von † Zoll haben, und eben so wie die, gemeiniglich unvolkommnen Krystalle des natürlichen; in Grönland gefundenen blätterichen Graphits, in sehr dünnen regulär sechsseitigen Tafeln erscheinen.

3. Geschwefelte Metalle. a. Geschwefeltes Kupfet. Der bei der ersten Schmelzung der gerösteten Kupfer, erze gewonnene so genannte Kupferstein, desseu Haupt. bestandlieil geschweseltes Kupfer ist, zeigt sich zu weilen krystallisirt, und kommt dann in denselhen Formen vor, wie das natürliche geschwefelte Kupfer, der Kupferglanz Unter den Schätzen der Aschischen Schen. kungen des akademischen Museums befindet sich eit krystallisirter Kupferstein von einer Werchoturisches Hutte, woran der Hr. Prof Hausmann nicht alleit mehrere der bekannten Krystallisationen des Kupfer glanzes, sondern außerdem auch einige neue beobach tete, wodurch er zur genaueren Bestimmung der Krit stallisationen des geschweselten Kupfers in den Stand gesetzt wurde. b. Geschweselles Blez. Der in det Bleierz - Schmelzofen regenerirte Bleiglanz kommt of ausgezeichnet krystallisirt vor. Die Krystalle pflezel würslicht aber selten vollkommen ausgebildet, sondere ähnlich den Krystallen des auf gewöhnliche Weise id Großen bereiteten Kochsalzes, wie aus sechs hoble? vierseitigen Pyramiden mit treppenformigen Seitenwän den zusammengeseizt zu 'erscheinen, c. Geschwefelie Spielsglans. In Verbindung mit dem regenerirten Blei glanz, der gemeiniglich einen geringen Antheil voll geschwefeltem Spiesiglanz enthält, bildet sich dieses Schwefelmetall auch dann und wann rein durch Sublimation in den Schmelzöfen der Oberharzischen Silberhütten, und kommt in überaus schönen nadelförmiesglanzerzes ähnlich sind.

4. Oxyde. a. Zinkoxyd. Wenn mit dem Eisen Tin Zinkminern zufällig verbunden sind, so setzt sieht 🕨 den Schachten der Hobösen ein Osenbruch an, der Mistenti cils aus kohlensaurem Zinkozyd zu bestehen legt. Seltner ist die Erscheinung von krystallisirtem nkouyd in Spalten der Gestellsteine, wie sie hin und eder in den Hobofen der Eisenhütten am Harze vorhmen. Die kleinen Krystalle sind regulär sechesei-We Prismen, und haben gemeiniglich eine olivengra-Farbe. Sie zeigen sich mithin manchem krystallis men phosphorsauren Bleie sehr ähnlich, mit welchent nm so leichter verwechselt werden könnten, da Immige zuweilen in ihrer Begleitung vorkommt. Un-Herr Professor Stromeyer entschied zuerst durch me chemische Untersuchung über ihre wahre Natur; dem von ihm Zinkoryd mit einer Spur von Bisenand darin aufgefunden wurde. Der Hr. Prof. Hausann hat zu zeigen sieh bemüliet,' wie das regulür chsseitige Prisma dieser Substanz sich von der Grundstallgestalt der natürlichen Zinkglases ableiten läfet, welcher Untersuchang er ausgezeichnete Stücke m der Rothenhütte am Harz durch die Güte des Hen-Bebergcommissairs Itsemann zu Clausthal erhielt. b? Supferglimmer Dieser Körper gehört unstreitig zu 🐝 merkwürdigsten Hüttenproducten. Seine genauere Intersuchung bietet manche interessante Aufschlüsse Metallurgie und Krystallogenie dar. Er war am Wirz längst als eine schädliche Beimengung der so gemnten Krätzkupfer bekannt, die, wenn Kupferglim er in ilinen vorkommt, hart, spröde und zu manen Verarbeitungen, namentlich zur Messinglabrika-

# so8 Göttingische naturwissenschaftliche

tion unbrauchbar sich zeigen; aber die Bestandtheis dieses in dünnen, regulär sechsseitigen Tafeln krysta lieirten, goldgelben, stark glänzenden, theils an de Oberfläche, theils im Innern des Kupfers sich befis denden Körpers, waren verborgen, bis nun durch ein mühsame Untersuchung des Hrn. Prof. Stromeyer sic ergeben hat, dass er aus Kupseroxyd, Antimoniumoxyd etwas Bleioxyd, alaunerdehaltiger Kieselerde und sell kleinen Antheilen von Silberoxyd, Eisenoxyd und Schwefel zusammengesetzt ist. Dem Antimoniumgehalte de Hüttenproducte, woraus die Hrätzkupfer dargestell werden, ganz besonders aber dem Antimoniumgehalt der Bleie; womit diese Kupfer gesaigert werden, in die Bildung des Kupferglimmers vornehmlich zeu schreiben. Durch die genauere Kunde der Natur die see Körpers wird man in den Stand gesetzt werden zweckmäßige Mittel zur Verhütung seiner Erzeugun anzuwenden, worüber der Herr Prof. Hausmann a einem andern Orte ausführlicher seine Meinung außerwird. c. Krystallisirte Schlacken. Den Schlacken be man bisher geringe Aufmerksamkeit geschenkt, und doch ist es nicht möglich die metallurgischen Proces se genau zu kennen, wonn man nicht die Abfalle mit derselben Sorgfalt als die autzbaren Producte unter sucht. Durch die in dieser Abhandlung mitgetheilter Beobachtungen wird es klar, daß auch bei der Bil dung verschiedenartiger Schlacken Verbindungen is bestimmten Proportionen der Bestandtheile vorkommen die sich an gewissen Krystallisationen erkennen lassen dals sogar mituater bei ganz verschiedenartigen Hat tenprocessen Schlacken von derselben Art erzeugt wer den. Anlagen zur krystallinischen Bildung werden nich selten hemerkt bei Schlacken mit faseriger, Texture

ser Verfasser fand dieses Gefüge unter andern an blacken von dem Kupfersteinschmelzen und an Eishohofen - Schlacken. Aber auch vollkommen kry-Misirte Schlacken kommen hin und wieder vor. Beders merkwürdig ist eine in Rectangular- Octaedern My Malfisirte, hauptsächlich aus Eisenoxyd und Kiesel de bestehende und aufserdem gemeiniglich auch nunerde, Kalk und Kali enthaltende Schlacke, die mals von Karsten unter dem irrigen Namen von Meantschem Eisenglase beschrieben, und dann von proth analysift worden ist, and von welcher Herr Jef. Hausmann früher bereits in von Moll's neuen arbüchern der Berg- und Hütteakunde einige Nachthen mitgetheilt hat. Zuerst fund derselbe dieses stallisirte Glas in Eisenfrisch - und Rohstahlschlader Königshütte am Harz; ein besonders ausgechnetes Stück davon erhielt er darauf durch die The des Hrn. Obermedicinal raths Ritters Blumenbuck einem Eisenwerke in den Pyrenäen. Später entakte er dasselbe krystallisirte Glas unter den Schlaen von einer alten Schwarzkupferarbeit zu Fuhlun Schweden, und von einem vor Jahren zu Lautenam Harz betriebenen Kupferkiesschmelzen; end L noch erhielt er dasselbe vor Kurzem durch seinen igen Zuhörer, Hrn. Wolf aus Schmalkalden, der en Körper in den Schlacken vom Ausblasen eines mofens gefunden hatte. Die rectanguläroctaedrische kystaliform dieser Schlacke hat Grundkauten von 750 40" und 1240 24' 58". Die secundaren Krystalliionen bestehen in dem keilformig verlängerten Ooder mit Endkanteu von 550 354 2" und in dersel-Krystallisation mit abgestumpften Endkanten oder 

#### 210 Göttingische naturwisseuschaftliche

an den stumpfen Grundkanten abgestumpft. Die Schlacke von der Kupferkiesarbeit, so wie die Blauofen schlacke zeigen rechteckig tafelförmige Anlagen zur octaedrischen Krystallisation — Eine ansgezeichne krystallinische Eisenhohofenschlacke erhielt der Hert Prof. Hausmann zu Gammalbola in Westmanland Diese ist von einer perlgrauen Farbe und in stark geschobenen vierseitigen, an sämmtlichen Seiten zuget schäften Tafeln, mithin nach Art des Gypses, krystallisirt.

5. Arsenigte Säure. Dieser Körper bietet manche lehrreiche Beobachtungen über die Ausbildung det Krystalle dar, Er kommt oft krystallisirt vor, und in den manniel falti; sten Abstufungen der mehrereb oder minderen Vollendung. Dapreguläre Octaeder ist die herrschende Form; aber sehr oft zeigt sich dieses nur an den Kanten ausgebildet, und in der Mitte jeder Fläche mit einer tetraedrischen Vertiefung, deres Seitenbegrenzungen auf ähnliche Weise, wie bei den unvollkommnen Würfeln des regenerirten Bleiglanzes treppenformie sind. Auf diese Art erscheint das reguläre Octaeder wie aus acht hohlen Tetraedern zusommengesetzt. Zuweilen finden sich auch einzelne hohle Tetraeder, hin und wieder mit Ansätzen zur Aushil dung der benachbarten. Die in dieser Abhandlung über den weißen Arsenik mitgetheilten Bemerkungen gründen sich auf die Untersuchung des krystallisirten weißen Arseniks, der auf den Rösthaufen arsenikalie scher Erze, z. B. besonders ausgezeichnet auf den Hütten am Unterharze, so wie bei dem Rösten des bei der Silber- und Bleiarbeit auf der Andreasberges Hätte gefallenen Steins sich erzeugt.

Durch die in dieser Abhandlung enthaltenen Un-

chungen wird es einleuchtend; daß das Studium norganisirten Naturkörper nicht unbedeutenden man aus der genaueren Betrachtung metallurgischer sproducte ziehen kann; und daß auf der anderen auch die Metallurgie dabei gewinnt, wenn die rem Gebiete erzeugten Producte mit derselben falt und denselben Hülfsmitteln erforseht werden; it man bisher nur die Naturproducte zu unterstepflegte.

Wir heben aus einer in derselben Sitzung am 17. 1817. gehaltenen Vorlesung des Hru. Hofraths nder über die in der Nähe von Salzburg aufgemen Römischen Alterthümer folgende Stelle aus Gött. gel. Anz. 1817. St. 1071.):

"Jedem Beobachter dieser Gegenstände muse es ich auffallen, dass unter den eisernen Gerätherhashinige völlig wie neu aussehen, wahrend andere Rost ganz oder halb zerfressen sind. Diese Bei tung hat sogar einige auf den Gedanken gebracht. Besitzer habe z. B. neue Bretternägel den verrountergeschoben. Diels wäre jedoch ein zweckund thörichter Betrug, dessen der Besitzer, den Hofr. Oslander als einen verständigen, geraden biederen Mann kennen lernte, an sich nicht fähig beyn scheint. Neue Nägel könnten ja den Werth solchen Sammlung im geringsten nicht erhöhen. eben diese, wie kürzlich aus der Werkstadt des calechmides kommenden Nägel, ohne alle Rostflea, selbet mit dem eigenthümlichen metallischen wes des Eigene sind deswegen höchst meskwärdig)

#### 312 Göttingische natumvisselischaftliche

weil sie den denkenden Beobschter auf die Unteren chung leiten müssen: Woher kam es denn, dass dies Nägel, wahrscheinlich über anderthalb tausend Jahre vom Rost verschons blieben? und damit auf die En deckung des Mittels, wodurch Eisen so lange vor d lem Rosten bewahrt werden konnte. Dieses ist de No hicage und Untersuchung unsers Hofr. Osiande gelungen. Alle diese Nägel nämlich., die unversehe blieben, befanden sich zwischen den Holzkohlen de Textur nach Eichenkohlen und Fichtenkohlen ) der Ut nenumgebungen. Die Hoble war es also offenbar welche das Eisen gegen den Rost schützte. Am auf fallendsten aber beweisen diess diejenigen Nägel wo von auch Hofr. Ostander einen von dem Besitzer ge schenkt erhaltenen mubrachte), welche, so weit si mit Kohlen bedeckt waren, völlig wie neue aussehen wo sie hingegen in die feuchte Erde hinausragten ganz oder zum Theil vom Rost zerfressen sind. Die Roble also ist ein so sicheres Schutzmittel gegen de Rosten des Eisens, dass solches viele Jahrhunder lang in feuchter Lage unter der Erde, nahe an eines großen Flufs, dagegen vollkommen geschützt wai Wie wichtig diese Entdeckung ist, muse jedem in de Augen leuchten, besonders bei Versendung der Staff und Eisenwaaren über Land und See, beim Aufbewalren der Eisen, Gewehre und Waffen in seuchten Wegazinen, und in Ländern, wie in West - und Osti dien, auf vielen Inseln und in vielen Ländern, in de nen der Rost in kurzem alles zerfrist. Dieses Mitte ist aber um so wichticher, als es überall zu haber and von der Beschaffenheit ist, dass es nicht wie ölich ge fette Mittel oder wie Firnist; dem Risen und pe listen Stahl den natürlichen Glanz benimmt; auch die

13

sine Kohlenpulver die Politar nicht verderben wird. Vahrscheinlich schützt eben dieses Mittel auch ande-, Metalle gegen den Rost, indem die Kohle alle Saum einsaugt, und den Oxydationsprocess, der den let hervorbringt, unterdrückt. Denn auch andere makische Gegenstände, wie einige vorerwährlte kupwhaltige oder messingartige Münzen, fanden sich ine Rost. Die Kohle ist uns schon von so vielen siten als ein wichtiges Schutzmittel bekannt worden, arch unsern ehematiligen Mitbürger, den verstorbesa Collegienrath Lowitz in Petersburg, als ein Mit-I fankem Wasser und Branntwein den übeln Gerach 1 nehmen; durch Hrn. von Krusensterns Reise, fale m Mittel in den inwendig verkohlten Fässern das ise Wasser bei Seereisen am längsten trinkbar zie halten, und nun durch die Aufmerksamkeit unsers ofr. Osiander auf eine durch funfzehn bis sechszehn hrhunderte bestätigte Thatsache, als ein Mittel, das isen, und wahrscheinlich alle andere dem Rost unterorfene Metalle, vor der Zerstörung durch Rost vollmmen zu bewahren " \* ).

Als Anhang stehe hier noch eine Bemerkung, elche Herr Hofrath Osiander hinsichtlich auf den wädet des alten Chemikens Paracelsus zu Salzburg achte. (S. Gött. gelehreitent. 132 St. S. 1315.)

"Aureolus Philippus Theophrastus Bombastus Pawelsus von Hohenheim starb nämlich im Jahre 1541 einem Alter von 47 Jahren zu Salzburg, wurde auf

<sup>\*)</sup> Wir erinnern has auch an Döbereiners Entdeckungen hinslehtlich auf die Kohle in diesem Journal B. 111. 377.

d. H.

# 14 Göttingische naturwissenschaftliche

dem Kirchhofe der St. Sebastianskirche begraben und sein Grab mit einem Leichenstein bezeichnet; seint Gebeine aber wurden um die Mitte des vorigen Jahr hunderts unter dem damabligen Erzbischoff Sigismund (von Schrattenbach) ausgehoben, und in ein, in de Vor alle dieser Kirche errichtetes, Monument in eine Vertieiung hinter seinem Bildnisse an der Spitze eine marmornen Pyramide gelegt. Dort sind sie noch jetz hinter zwei Thüren und mit zwei Schlössern verwahrt altem die Vorsteher sind so gefällig, sie Fremden besonders Aerzten, zeigen zu lassen. Dem Hrn. Gek Bath von Sommerring ward sogar erlaubt, Abguss von dem Schädel zu verfertigen, und einen Schenkel knochen in seiner interessanten anatomischen Sammlung aufzubewahren. Als dem Hofr. Osiander nun bei seiner Anwesenheit durch die gütige Verwendung der dortigen Professors der Anatomia, Hrn. Dr. Aberla der Schädel und die Knochenreste des Paracelaus gezeigt wurden, fiel der zarte Bau der Knochen un der besonders feine Umrifs und eigene runde Bau de Schädels dem Hrn. Hofr. Osiander so auf, dass er sag te: Wenn er nicht eich überzeugt hielte, dass keine Verwechselung dieser Knochen mit andern gescheher wäre, so würde er diesen Schädel für einen weibli chen halten, so wie diese Knochen für weiblich. De Hr. Hofr. Osiander nahm daher genaue Umrisse vo dem Schadel, um sie mit mannlichen und weiblichet Schädeln zu vergleichen, und überzeugte sich imme mehr, dass der Schädel des Paracelsus sich dem weih lichen Bau mehr nähere, als dem männlichen. Als d sich sodann mit der Lebenogeschichte dieses berühm ten Mannes beschäftigte, so bekam er auf einmal ei nen Aufschluse dieses merkwürdigen Phänomens. Fas

Schriftsteller stimmen nämlich darin überein, dals celsus in der Kindheit castrirt worden sey, ja dals Schwein ihm alle äufsere Geschlechtstheile in dem an Jahre als Hirtenknaben abgefressen habe. Z. B. Helmont schreibt daher von Paracelsus in a Teit-Mistoria: "Non enim ibi Veneri deditus (trivium me sus castraverat) non denique ignavia aut aistione vitam suam trivit scientiae avidus. Sub anrigesimum namque varias minerarum Germaniae as inquirens, in Moscaviam tandem venit, in cu-Initimis a Tartaris captus ad Chamam Sanuchus deducitur. " (Sanuchus, ohne Zweifel so viel Larvior our exar, caudam non habens, i. q. and. or, plenarie castratus.) Nun aber ist es bekannt. der männliche Mensch und die Thiere, die in ersten Zeit ihres Lebens castrirt werden, in der ang verweiblichen, der Ochse z. B. bekommt ei-Ruhkopf und Kuhhörner, und sein ganzer Bau sich der Kuh, wie des Hapauns der Henne, Castrat aber bekommt ein weibisches Ovalgesicht, weiblichen Hale u. s. w. Es ist also kein Wur dafe auch bei Paracelsus sein ganzer Knochen verweiblichte. Aber merkwürdig ist es, daß die achtung an seinem Schadel und seinen Knochen machem Anatomiker, die ihn indessen sahen, entund dass unser i.r. Hofrath Osiander durch dea pruch über seinen Schädel nach 275 Jahren das Migte, was schon ein Zeitgenosse von Paraceleus 🚺 , man habe es 1 m im Gesicht anschen könnenper castrot sey. Le Clerc in s. Histoire de la Mep. 703. ,, Eraste raporte, que l'aracelse garon troopeau d'oyes dans son enfance, un Soldat It matilé: d'autres ont dit, que c'étoit par la mon-

#### 216 Göttingische maturwissenschaftliche

sure d'un pourceau, que ce malheur lui étoit arrive Braste ajoute que le visage de Paracelse et d'autre indices marquoient, qu'il étoit Eunuque, à quoi il far joindre, qu'il avoit un très-grande aversion pour 🎉 femmes. " Auch ist es merkwürdig, dass er nirgende wie seine Zeitgenossen, mit einem Barte abgebilder is Eine andere Bemerkung, die der Hr. Hofr. Osiande an dem Schädel des Paracelsus machte, betrifft di Spalte in dem linken Schlafbein. Mehrere Sachver standi e, namentlich auch Herr Geh. Rath und Ritte von Sömmerring, halten dafür, daß dieser Rife in Leben entstanden sey; die Sage ging nämlich, und sie ist auch gedruckt, Paracelsus habe durch sein Ansehen und durch seinen Zulauf der bei ihm Hüll suchenden, den Neid der Salzburger Aerzte so seh erregt, dass sie ihn zu Gast gebeten, und über den Essen zum Fenster hinaus oder die Treppe hinabge worfen, wodurch er die tödtliche Verletzung am Kop erhalten habe. Dass von Salzburg wie von anden Städten, der Ausspruch des Hesiodus gilt : Keeauer xeçaues novées etc. Figulus figulo invidet, et sabe fabro, ist leicht zu erachten, aber zum Fenster his auswerfen kommt es doch nicht. Und bei Paracelsus war das zuverlässig nicht der Fall, denn er sale noch vier Tage vor seinem Ende, da er schon krank um schwach war, aufgerichtet auf seinem Feldbettlein and dictirte dem K. Notarius sein Testament bei va ligem Verstande. Man sehe Hubner's Beschreibung von Salzburg S, 336. Wer aber einen solchen Rife im Schlashein hat, dass man den kleinen Finger durch stecken kann, lässt das Aufstehen und Testammentmi chen wohl bleiben. Er ist daher gewiss nichts an ders, als ein Schaufelstich des Todtengräbers beim

Ansgraben der Knochenreste, als man sie in das Monument sammelte, wodurch auch die Knochen der Basis des Schädels und ein Theil der untern Kinnlade abgestofsen wurden. Der Schädel ist übrigens sehr dann, und man sieht wenige Eindrücke vom Gehira und Gefäßen.

In der Versammlung der königlichen Societät der Wissenschaften, am 19. Aug. 1817., zeigte der Herr Professor Hansmann ein neues, von dem Herrn Hofr. Stromeyer chemisch analysirtes Mingral von Chesterfield in Massachusetts vor, welches in einem granitaptigen Gemenge in Begleitung von Turmalin und Almandin vorkommt, und bisher für Feldepath gehalten wurde. Mit diesem stimmt es auch in den wesentlichen Stücken der Krystallisation und Structur übereinzeichnet sich aber von den bis jetzt bekannten Formationen dieser Substanz nicht allein durch das Qualitative and Quantitative der Mischung, sondern auch durch mehrere änssere Kenuzeichen ans. Herr Hofe Stromeyer fand in 100 Theilen dieses Mineralkorners: 70,68 Kieselerde, 29,80 Alaunerde, 9,05 Natrum, 0,28 Kalk, o.10 Eisen- und Magnesiumoxyd. In Hinsicht der Bestandtheile steht also dieses Mineral dem Saussurit - mit welchem der Herr Prof. Hausmann 20 Folge der Klaproth'schen Untersuchungen auch den so genannten Labradorstein verbindet - am nächsten. unterscheidet sich aber von dieser Formation durch den größeren Kiesel- und den Mangel eines bedeutenden Kalkgehalts. Im Aeufsern hat das Nordamerikanische Fossil mit dem Adular - Feldspath die mehrste Aehnlichkeit. Seine ausgezeichnet blätteriche Tex: tur ist mit schaaliger oder körniger Absonderung.

# \$18 Göttingische naturwissenschaftliche

Durchscheinheit und einem Glanze verbunden, der wischen Glas- und Perlmutterartigem das Mittel half in Hinsicht des Verhaltens vor dem Löthrohre stimmtes mit dem Saussuru ziemlich überein. Bei solche Eigenschatten wird dieser Mineral-örper nach de Methode des Hrn. Prof. Hausmann eine besonder Formation der Substanz des Feldspaths ausmache müssen, zu deren Bezeichnung derselbe den Name Kieselspath in Vorschlag gebracht hat.

In der von dem Herrn Hofrath Stromeyer de königlichen Societät der Wissenschaften in der Ver sammlung an ihrem Stiftungstage (Dec. 1817) übergebt nen Abhandlung, theilte derselbe eine chemische Untersuchung des derben Kupfernickels und der dichte Nickelblüthe von Riegelsdorf in Hessen mit.

Seitdem Cronstedt in dem Kupsernickel ein eigen thumliches Metall entdeckt hat, ist dieser Mineralko per zur Gewinnung dieses Metalls zwar häufigst von den Chemikern zergliedert und auch dessen Bestand theile im Allgemeinen bestimmt worden, indessen hat doch keiner von ihnen versucht durch eine genau Analyse das Verhältniss derselben auszumitteln, un dadurch die wahre Mischung dieser ausgezeichnete Miner zu erforschen. Daher über die Natur des Horfernickels sowohl bei den Chemikern, als auch bei de Mineralogen noch so sehr verschiedene Meinungt herrschen; und wenn auch einige denselben sehr rick tig für eine natürliche Legirung des Nickels mit det Arsenik erklärt haben, so gründet sich doch die Behauptung nur allein darauf. dass die e beiden Me talle die bei weitem vorwaltenden Bestandtheile dessai ben ausmachen. ' -

Durch einen unserer ehemaligen gelehrten Mitbürger, den Herrn Hütteninspector Schwedes zu Rommershausen bei Jesberg, ist der Hr. Hofr, Stromeyer in den Stand gesetzt worden, diese Lücke in der chemischen Kenntniss der Mineralkörper auszufüllen. He. Hütteninspector Schwedes war nämlich so gütig, demselben mehrere schöne Exemplare des zu Riegelsdorf in Hessen vorkommenden derben Kupfernickels zu übersenden, welcher sich insbesondere durch seine Reinheit vor dem anderer Gegenden auszeichnet, und außer etwas eingewachsenem Quarz frei von Beimischungen anderer und zumal metallischer Fossilien ist, und sich daher zur Analyse vorzugsweise eignet. Das specifische Gewicht desselben fand sich bei 10°,5 C. Temperatur und om,76 Barometerstand = 7,7261.

Aus den mit diesem Rupferniekel angestellten Untersuchungen zeigte es sich, dass derselbe in 100 Theilen zusammengesetzt sey aus:

54,726 Arsenik

44,306 Nickel nebst einer nicht su scheidenden/ Menge Kobalt.

o,337 Eisen

0,320 Blei

0,401 Schwefel

100,000

Aus den Resultaten dieser Untersuchung über den Kupfernickel ersieht man nun leicht, dass das Nickel in dieser Miner nur allein mit Arsenik verbunden ist, wie dieses auch schon Proust und Vauquelin vermuthet haben, und keineswegs auch in geschweseltem Zustande darin vorkommt. Die geringe in demselben enthaltene Menge Schwesel gehört allein dem Eisen

#### 230 Göttingische naturwissenschaftliche

und Blei an, die als Schwefel-Metalle in dem Arsenik-Nickel aufgelöset eind. Eben so ist es hiernach auch sehr wahrscheinlich, dass die geringe Menge Kobalt, welche in diesem Kupfernickel vorkommt, und aus Mangel einer praktisch brauchbaren Methode von dem Nickel nicht geschieden werden konnte, sich im Zustande des Speiskobalts ebenfalls in dem Arsenik-Nickel aufgelöst befindet.

Diese Arbeit über den Kupfernickel veranlasste den Herrn Hofrath Stromeyer auch die Analyse der Nickelblüthe oder des so genannten Nickelochers damit zu verbinden, weil dieser Mineralkörper nicht nur den Kupfernickel überall begleitet, sondern auch offenbar durch Zersetzung desselben entstanden ist, und es daber schon in dieser Beziehung gewiss von Interesse ist, auch eine genaue Kenntniss der Mischung dieses Körpers zu besitzen. Zwar haben wir schon vor mehreren Jahren vom Hrn. Professor Lampadous eine vollständige Analyse dieses Mineralkörpers erhalten, wodorch auch die frühere Meinung, dass dieser Mineralkörper ein natürliches Nickeloxyd sey, gerechtfertigt zu werden scheint. Nach der vom Herrn Lampadeus in seiner Anleitung zur chemischen Analyse mitgetheilten Untersuchung soll dieses Fossil nämlich in 100 Theilen zusammengesetzt seyn aus:

67,0 Nickeloxyd 23,2 Eisenoxyd

7,5 Wasser

Indessen streitet doch mit dieser Annahme nicht nur die Untstehun sart dieses Diineralkörpers, aondern uch sein chemisches Verhalten, besonders das im Feuer, melahes sehr deutlich eigen Gehalt von Arsenik-

ure in demselben erkennen lässt: wie solches auch 10n die von unserm sel. Gmelin der könig! Societät er die es Fossil im cahre 1795 mitgetheilten Versu-: (Commentationes Soc. reg. Sc. Gott, Vol. XII. p. 3) zeben haben. Es wurde daher nicht ganz unwahrneinlich, dass sich Herrn Lampadius bei der Analyse ses Mineralkörpers dieser wesentliche Bestandtheil zogen habe, und dass das Nickeloxyd in demselben t Arseniksäure zu einem arseniksaurem Salze vernden sey, wofür auch Proust und unser Hr. Prof. zusmann dieses Fossil bereits erklärt haben.

Um nun hierüber Aufschlüsse zu erhalten, unterrf Herr Hofrath Stromeyer dieses Mineral einer nen sorgfältigen Analyse, und wählte dazu eben die thte Nickelblüthe von Riegelsdorf, welche auch dem . Gmelin zu den erwähnten Versuchen gedient hatund sich zu dieser Absicht wegen ihrer Keinheit rzüglich empfiehlt. Den dazu nöthigen Vorrath dieschönen Fossils erhielt er von zwei seiner vormeen Zuhörer, dem Herrn Heuser von Rodenberg und m Herrn Bergeommissär Strippelmann zu Cassel, e beide sich mit großem Eifer und vorzüglichem folge unter seiner Leitung in der chemischen Zerederung der Mineralkörper geübt haben, und ihm ch bei mehreren analytischen Arbeiten behülflich wesen sind.

Zufolge der mit dieser Nickelblüthe unternommen Analyse fand sich dieselbe in 100 Theilen zusamengesetzt sus:

37,35 Nickeloxyd nebst einer nicht zu scheidenden Menge Kobaltoxyd ---

1,13 Eisenoxyd

36,97 Arseniksäure

#### 225 Göttingische maturwissenschaftliche

0,25 Schwefelsäure 24,32 Wasser

100,00

Diese Untersuchung bestätigt also auf das volkkommenste die Meinung, daß dieser Mineralkörpeein natürliches arseniksaures Nickelselz sey, daher
auch der demselben schon von Wallerius beigelegte
Name Nickelblüthe dem von Nickelocher vorgezogei
au werden verdient.

Zugleich ergeben auch diese Versuche, dass das Verhältniss der Arseniksäure zu dem Nickeloxyd in diesem Körper von dem des metallischen Arseniks zur Nickelmetall im Kupsernickel verschieden ist, und das daher bei der Zersetzung des letzten ein Theil der gebildeten Arseniksäure in andere Verbindungen treten muß. Wahrscheinlich findet auch bei der spontanen Zersetzung des Speiskobalts in Kobaltbläthe etwa hnliches Statt, woher sich dann auch die gleichzeitige Bildung des Pharmacoliths sehr gut erklären läst.

Herr Generalmajor Menu von Minutoli theilte der königl. Societät der Wissenschaften zu Göttingen Neue Muthmaßungen über die Vasa Murrhina mit von welcher Abhandlung sich in den Gött. gel. Anz. 1818. St. 98. ein Auszug befindet, den wir um so meht hier herauszuheben haben, da sohon einmal in dieser Zeitschrift eine gelehrte Abhandlung über die Vase Murrhina vorkam (vergl. B. V. S, 99 — 156.)

welcher antiquarische Gegenstand (sagt d. H. Vf.)
hat mehrere Bearbeiter gefunden und zur Aufstellung
mehrerer Hypothesen Veranlassung gegeben, als die
Vasa Murrhina? Einige wie Christ (de Murrhinis ve-

Lips. 1745, 4. p. 53) halten sie für Dendrachat: ekelmonn description des pierres gravées du B. de L. Florence 1760, 4. p. 501) für eine zusammen-Lite Sardonyx - oder Achatart, Janon v. St. Laurens ert. sopra le pietre preziose degli antichi. Act. Corton. Tom. V. p. 45) für eine Agata Sardoder Abt Le Bland (Dissertation de l'Abbé Lo 🛊 sur les vases Marchins) für einen Sardonyz; der won Veltheim (Sammlung verschiedener Aufsätze, mineral. Inh. Helmstädt, 1800, 1ter Theil, für nischen Spickstein; andere dagegen, wie Matraité des pierres gravées, Paris 1750. Fol. T, 1. 818) Stuckius, Cardan und Scaliger für Porcele der Prinz Biscari (Ragionamento de vasi Murra 1781. 4.) aber, für eine aus feiner Erde zusamesetzte Masse; welche Meinung man die des s. Entrecolles, Kleemann und Grether, die solche mer Art Porcellanerde angefertigt glauben, beiden kann. Man ersieht hieraus, dass die einem murrhinischen Gefasse für ein Fossil, die andern in aus Erdarten gebranntes Kunstproduct halten. daube aber, dass man beide Partheien vereinigen wenn man zugiebt, dass die echten Vasa Murre nach Plin. H. N. (Lib. 53, C. 2. Murrhina et allina ex eadem terra effodemus, und l. 37. C. 7. es Pompejus lapides et pocula ex co triumpho colino Jovi dicavit) ein Fossil waren. Was allenmoch dafür sprechen dürfte. ist der Umstand, dals Murrhinum nach Plinius weich war und eich leicht then liefs (1. 37, C. 7. Potavit ex eo aute hos and consularis, ob amorem abreso ejus margine, us injuria illa pretium augeret) keinen blendenden , soudern nur einen Fettglans und eine messe

Btänke annahm (Lib 37, C. 8. Splendor his sine vir bus, nitorque verius quam splendor) und his auf ein ge durchscheinemis Stellen undurchsiehtig war (l. translucere quidquam aut pallere vitium est) und Matial (Epig. L. IV. p. 85.)

"Nos bibimus vitro, tu Murrha, Pontice, quare?

Prodat perspicuus ne duo vina calix." Dagegen besafsen die Alten auch noch ein künstliche Murrhin; nämlich eine Glasmasse, die ihm nachahmte Plin. sagt daven (L. 36. C. 6g. Fit (vitrum) et albas et murrhinum, aut hyacinthos sapphirosque imitatui et omnibus eliis coloribus) und Arrian (in seines Peripl: Maris Eryth. cf. Hudsonii Geog. min. 1. p. 48 erwähnt ebenfalls dieses Glases, welches zu Diospuli dem jetzigen Luxor in Oberägypten, verfertigt wurdt Das, was Propers (L. 4. Bleg. 5. v. 26 emend Turne bii in advers. 8, 1) hierüber sagt: "Murrheaque i Parthis pocula cocta focis" spricht chenfalls für de künstlichen Murrhin, und es geht daraus hervor. das die Parther die Kunst verstanden, Gefäße zu machen die mit den murrhinischen Achalichkeit hatten. Da soquere (kochen oder schmelzen), setzt eine flüssige Materie voraus, unter welcher leicht Glas verbundes seyn konnte. Für beide Arten von Murrhin apreched abrigens folgens'e Worte des Plinius (Lib. 33. C. 46 In sacris quidem etiam inter has opes hodie non murn hinis crystallinisee, sed fictilibus prolibatur simpuviis Und weiter unten queniam ee pervenit luxuria, u etism fictilia pluris constent quam murrhina) eben falls, zumal, wenn er bedauert, dass der Luxus ze ochr überhand genommen habe. -- Aus den hier au geführten Stellen geht, dünkt mich, hinreichend ben vor, erstens, dass die eine, vielleicht die unechtel

Wahrscheinlichkeit nach; was Glasfüssen hestand,! er Murrhin kam ferner nach Plin, aus dem Grient. 37. C. 8. Orune Murchina mittit. Invenienter ening. in pluribus locis, nec insignibus - praecipue tain Carmania l. c.) und wurden nach dem Arrigabrip. Mar. Eryth, in Geog. Vet. Script. min V. L. 27 et 26. Ibidem quoque versus ortum est civi-Ozone dicta, ubi olim fuit regia. Ex hac omnia. ad regionis commoditatem felicitatemque facient. rygazam deportantur, nec non quae ad nostram mergram pertinent, ut lapides onychini et murrhini. Lones Indicae et Molochinae multumque othonii vulis ) ther Ougein (1)sens ) aus entfernten Gegenden tiens, als ein wichtiger Handelsartikel nach Baroach arygaza) am Meerbusea von Cambaya gebracht, von da aus weiter versandt. Vor Casar und dem tinmvirat, scheinen sie den Römern unbekannt geen zu seyn; unter dem August und Tiber werden. als aine seltene noch wenig bekannte Sache, noch flächlich berührt, und nur die spätern Zeitgenos-Nero's erwähnen ihrer mit Bestimmtheit. - Nun ge ich aber, wie geht es zu, dass man von jenen nten Murrhinischen Gefäsen keine Ueberbleibsel in zahlreichen Kunstsammlungen findet, da man doch enstproducte von allen Völkern und aus allen Zeiten. fzuweisen hat? Sollte denn nicht ein einziges die-Gefässe unverletzt, oder sollten nicht wenigstens achstäcke davon bis auf uns gekommen seyn, da fr doch alle mögliche Gegenstände der antiken mst, als geschnittens Steine, edle und unedle bearrisete Metalle, und selbst Gefsfae von Glas, wie die archmte Portlandevase u. d. m. in unsern Mussen Fours f. Chem. s. Styre, ali. Ed., S. Heft.

#### 256 Göttingischen matumwissenschaftliche

houitzen, und deren noch täglich zehridurch Zuhl oder Ausgrabungen an das Tageslicht fördern? Den das ein jedes Ueberbieibsel von jeuen Murrhinische Gefässen vernichtet und verschwunden seyn sollte, i sehr unwahrscheinlich, folglich ist es anzunehmen dafa wohl dergleichen vorhanden sind, die man aber durch Hypothesen getäuscht, nicht dafür anerkenne will. - Diesen Umstand näher erwägend, verglio ch mehrere Bruchstücke von sogenannten Glaspasie Glasmosaik, Millefiori und Punisches Glas genannt die sich in meiner Antikensammlung befinden, m den obbenannten Stellen, und fand nicht allein, das sie die Probe hielten, sondern auch wirklich Bruch stücke von zierlichen Gefälsen aus mannichfaltige Farben waren; ja unter diesen einige, die nach Pl nius (L. 57. C. S. Sed in pretio varietas colorum subinde circumagentibus se maculis in purpuram car doremque, et tertium ex utroque ignescentem, velu per transitum coloris, purpura, aut rubescente lacte Und Martial Epig. L. X. 80, de Erote, Plerat Brow quoties maculosas, pocula Myrrhas etc.) ganz die Fas be des echten Murkhins, nämlich aus der Purpurfon be ins Weiseglanzende, oder in die Feuerfarbe, oder in eine sanfte Fleischfarbe übergehende S. reifen und Flecks hatten Einige dagegen hatten Speck- ode Fett/lecke ( His maculae pingues placent ). - Die me sten Exemplare jeuer Glaspasten, die ich besitze, sin in Italien ausgegraben worden; allein ich besitze auch Korallen, die in Proussen in Urnen mit weiblichen Suppellex verschwistert vorgefunden wurden, und 🗸 🍅 einigen Wochen erhielt ich um einem kunstverwand en Freunde aus Hopenhagen (Hen. Thomson) swe Korallen von Glasmosaiken die Theile, eines Halsbander

in, des auf der Insel Bornbolm in einem altengefunden wurde. Dieter Umstand, und der, air im Jehre 1816 ein aus Madras hier anwesenwalier (H. v. Monte) versicherte, eine Glasku-The die von mir, in der Abhandlung über Glas-(über antike Clasmosaik. Herausgegeben von was Menu v Minutoli etc. und H. M. Klaproth write. Maurersche Buchhandlung. Fol. mit Kupbeschriebene, gesehen zu haben, die ein reicher er Nabob, in Goldrgefafet, zum Geschenke erhatte; und endlich, dass mich, der in diesem hier anwesend gewesene Indische Gaukler, der mehrere Male besuchte und jene Glasmosaik bei , versicherte, dass man dergleichen in Indo-Secondere aber im Lande der Maratten nebst an-Nostbarkeiten ausgrabe, und als große Seltenaufbewahre, die seiner Aussage nach, aus dem an Alterthume herstammen und gegenwärtig mehr angefertigt werden können, - bestärkten och mehe in der Seite 14 meiner Abhandlung rochenen Muthmassung, dass diese Glasmosaik sien, oder vielleicht Indostan herstamme. Ich ferner einen Knopf von dieser Mosaik, der ina kommt, eine kleine angeschliffene Platte, der Sammlung der Propaganda zu Rom lauter en Gegenständen beigelegt, und eine Rugel, oben angeführte, die in einem gnoßen Museum He nur Indischen Merkwürdigkeiten beigesellt war. Auch der oberwähnte Freund se eint Meinung beizutreten, indem er mir hierüber des schreibt. " Hirer Meinung, dass diese Anti-(namisch die erwähnte Glasmosaik) Arabischen, shen oder Indischen Ursprungs seyen, trete ich

Gotting is the state day. cone bei and me cehilt adhet durch das auf Born gerne bei gestäugeng. Die Erfahrung hat miel heeitzen gerne genaugeng. in der frühesten Zeit gehr genaufen zwischen dem Norden wieden Statt fand. Daher kommt onler A dafe r parte Lindern Statt fand. Daher kommt es, daß Gef poor Lindern auf Bornholm und Jüttland u. p. der Chalifen, der Konstant enb di Münzen gelbst der Sassaniden Kaiser, big ich geneint die ... w. findet. Kaiser, bin ich geneigt, die in meiner Samu Hiernschaften Bruchstücke von Gefässen aus Gla sonk for nichts anders als den nachgeahmten Mu des Plinius und des Arrans zu halten; und als tassen sie sich vollkommen mit dem Coquere des pers in Uebereinstimmung bringen Ferner et der ihm von Arrian angewiesene wahrscheinliche ceines Ursprungs so ziemlich mit den übrigen S iberein. Vielleicht bestand auch wohl selbst der se Murrhin aus nichts anderm, als soicher Glass da die Portlandavase und andere ähnliche Pasten, aus Fossilen, die aus der Erde gegraben (terra sa) auch geschmolzen seyn konnten; und mein sagten Glasmosaiken aus allen edlen und unedler tallen ihren Farben nach chemisch zusammeng worden sind. Hielt man nicht, und hält man auch noch die Chinesischen Gefässe aus sogenan Reisestein für einen echten Stein, da sie doch. diefs ein ähnliches kleines Gefaß in meiner Same deutlich zeigt, aus einer weichen, oder erweich Masse in Schablonen, wie etwa unser irdenes Gese geformt wurden? - Genug, so lange man mir den Ursprung meiner Mosaikgefässe näher nachwe oder obige Stellen widerlegen kann, nehme ich m anfgestellte Hypothese nicht zurück. - Die An

neiner Sammlung von diesem alten Kunstproducte neht jedem Wissbegierigen zu jeder Zeit frei, und mit es mich fleuen, wenn diese hier rhapsodisch hinreworfenen Worte die Veranlassung zu einer ernsthaftern Untersuchung über den abgehandelten Gegennand veranlassen.

In der Sitzung der königs, Societät der Wissenchaften am 11. Julius hielt der Hofr. Osiander eine Yorlesung de carbone ligneo summo ad arcendam métallorum oxydationem remedio, novo et certissimo experimento comprobato. Im Jahre 1817, hatte Herr Bofr. Osiander bei der Betrachtung der ausgegrabesen Römischen Alterthümer zu Salzburg die Entdeckung gemacht, dass eiserne Nägel über anderthalb busend Jahre zwischen Kohlen unverrostet erhalten worden waren, und damals solches der k Soc. d. W. bekannt gemacht, wie eben vorhin angeführt wurde. Pabei hatte er geäussert, dafe die Hohle wahrscheinlich ein Mittel sey, nicht nur das Eisen, sondern auch indere, dem Rost unterworfene Metalle, vor dem Boten zu bewahren. Um aber darüber gewise zu werden, that er voriges Jahr in ein großes gläsernes Ge-Ms mit weiter Oeffnung zwiechen Lagen von Holzsohlenpulver neue Eisen- und Stahlwaaren, wie Näcl. Nadeln, Uhrfedern, Schrauben, stählerne Rnöpfe, Federmesser, ferner silberne und kupferne neue Münen, Stücke Messing, Kupferplatten, Zinn, B.ei, Zink, Tombak u. s. w. und bedeckte die Glasslasche mit erher nicht genau anschließenden Glasplatte, welche das Eindringen von Feuchtigkeit nicht im geringsten hindern konnte: diese Glasslasche setzte er in ein grohes tonernes Gefäs, füllte dieses mit Kohlen, Asche

im Innern des Zimmere', sehr leicht in jede Lage go bracht werden kann; so dass man darch die Röhren. des Microscops, nachdem die gewöhnlichen Linsen sämmtlich herausgenbirmen worden, einen horizonte Ien Strahlenkegel von-Sondenlicht durch eine größert oder geringere Definung vorn an jener Robre, in dan finst re Zimmer einlassen kann. Ein Gehalfe tena Teicht durch eine sanfte Drehung des Spiegels bewirk ken, das jene Strablen immer in ber gehörigen Logo auf diejenigen Körper fallen, welche man auf einen verschiebbaren Stative diesem Lichte aussetzt, um die Erscheinungen der Inflexion oder Deflexion desselbes auf einer matt geschliffenen Glastafel, in idiesen von jenen Abständen hinter solchen Körpern', wahrnelineit zu können. Noch vorzüglicher lassen sich diese Es scheinungen, und die dabei sich darbietenden farbigt ten Streifen beobachten; wenn man" das inflectiva Light gar night auf einer solchen Glastafel auflängt sondern eine Convexlinse oder Loupe; deren Brent weite etwa ein paar Zoll betragen kann, in gehörigen Abstande vor das Auge halt, ih' welchem Falle abe die teffnung, durch welche das Licht in das baster Zimmer einfallt, sehr klein seyn mufs, wenn das Acge richt gehlendet werden soll: Dannere oder dicker verticale Drahte, an welchen das Sonnenlicht vorbel geht, and theils inflectirt theils deflectirt wird, reign durch Beihalfe einer solchen Loupe, 'nach Maisgabe der Entiernung des Beobachters von einem solche Drabte, die schönsten Erscheinungen von parallelen farbigen Streifen, mit mehr oder weniger dankels Zwischenröumen; von deren Detail hier aber nichts in Auszi ge mitgetheilt werden kann. Vorzüglich school ist das farbige Spectrum auf einer mattgeschliffenet

and a land on the same of the

Glastafel, wenn man das Sonnenlicht zwischen zwei nabe neben einander befindlichen parallelen scharfen Hanten zweier Metallplatten, welche eich durch eins Micrometerschraube mehr oder weniger einander nabern lassen, hindurch gehen lässt, und worüber man die mannichfaltigen Modificationen gleichfalls in der Abhandlung selbst pachsehen muss, da sie ohne Zeichaungen sich nicht hinlänglich verdeutlichen lassen. Einige Versuche, hach der Art, wie sie der Verfasser hier angestellt hat, lassen auf das deutlichste abnehmen, wie diese farbigen Streifen auf mannichfaltige Art über einauder weggehen, und sich decken, jo nachdem hei einerlei Abstand der Glastafel von jenen scharfen Kanten, die letzern einander mehr oder weniger genähert werden, und welchen Ursprung die constante Form; in welche bei einem gewisten Abstande jener Hanten von einander, 'zuletzt das' ferbige Spectrum übergeht', eigentlich habe. Es ist diefs Alles hisher noch nicht so deutlich eröftert worden, daß diese und mehr andere Versuche nicht zu einer nähern Renninifs und Analyse dieser Erscheinungen einigen Beitrag liefern sollten. Aber freilich hleibt hiebet dennoch manches unerforst, worüber man vielleicht nie völlig ins Klare kommt. Dals die Phänomene der Inflexion, und der dabei entstehenden Farbensäume! Erfolge einer Attraction sind, wird wohl nicht zu bezweiseln seyn, auch wird hiebel, wie bei der Refract tion. das rothe Licht schwäche- als das violette in-Rectiet. Die Farbensäume bei der Deftexion entstelfen gleichfalls durch jone Attraction, wie der Verf. ganz deutlich aus seiner Versuchen ableitet, wenn gleich die Ursache der Deflexion selbs, noch sehr im Dunkeln liegt. Ob diese durch eine wirkliche Abetofeunge-

# 234 Göttingische naturwissenschaftliche

keaft, oder wie einige glauben, durch gewise Atme sphären um die Körper herum u. dgl. hervorgebrack werde, mule man nach den jetzigen Kenntnissen noch spentschieden lassen, und noch schwieriger ist di Entstehung mehrerer Farbensäume mit den schwarze oder dunkeln Zwischenraumen woraus man folgern mu dafs kiebei die Polarität des Lichts selbst mit im Spie le ist, wie bei den zwei Strablenbüscheln im Island schen Krystall. Die von dem Verf. hierüber mitge theilten Ansichten konnen noch zu einer neuen, abe freilich sehr, mühsamen Reihe von Versuchen Anla geben. Es scheinen hiemit auch die in einem prieme sischen Farbenbilde von Hrn. Frauenhofer beobacht en höchet merkwürdigen Streifen in Verbindung stehen. (M., s. Gilberta Annal d. Physik. B. 56. 278. \*) Elektricität, verschiedene Temperatur u. del haben übrigens, nach den Beobachtungen des Verf. keinen merklichen Einflus auf alle diese Erscheinus gen. Zu diesen und mehr andern Versuchen hat sich der Verf. auch sehr vortheilhaft eines Werkzeugs be dient, welches er sich nach seiner idee hat verfertige lessen, um die vorzüglichsten durch die Inflexion un Deflexion des Lichts bewirkten Erscheinungen auch ohne Beihülfe eines finstern Zimmers und der von ei nem Sonnenmicroscop entlehnten Verrichtungen und anderer Apparate, auf eine emfache und bequeme Wei oo darstellen zu konnen. Es besteht dieses Werkzeus wie ein Fernrohr, aus in einauder verschiebbaren et wa drei Zult weiten Röhren, deren innere Elache ge schwägzt wird. Statt eines Objectivglases hat das Robe yorn eine Vorrichtung, wie die obige, mit einer Mi

<sup>&</sup>quot;" " " 'Thirties of Suntain " ing. 'S. 77'4/ 12 (1)

erameterschraube, up zwischen zwei scharfen Hantan einen donnern oder dickern Büschel von Sonnenstrahe len oder eines andern Lachtes in das verdunkelte Roins welches gleichsam das flunkele Zimmer selbst vorstelle gelangen zu lassen. Man richtet es auf einem schipkkichen Stative gegen die Sonne, oder um kein Blendgles nöthig au haben, auch nur gegen eine stark bebruchtete Wolke in der Nähe der Sonne, gegen die Plamme einer Argandischen Lampe, gegen eine von der Sonne beleuchtete weisee Wand, oder sonst einen hinlanglich hellen Gegenstand. Statt des Ocularglases hat das Rohr eine ähnliche Vorrichtung wie die gerhin angegebene an der Objectivoffnung, dergestalt, dass die scharfen Kanten, zwischen denen das Licht durchgeht, parallel mit denen an der Objectivoffnung restellt werden, und also das Licht, welches vorn awischen den scharfen Kanten in das Fernrohr gelassen wird, nun auch zwischen denen an der Ocularwhre hindwich zu gehen genöthigt ist. Bringt man nun das Auge ganz nahe an die letztere Vorrichtung vor die scharfen Kanten, so erblickt es in dem Rohre selbst die schönsten durch die Abbeugung des an dier sen scharfen Kanten vorübergehenden Lichtes bewirke ten, und durch dunkele Zwischenräume von einandes getrennten farbigen Parallelstreifen, welche denn in Rucksicht ihrer Anzahl und Breite, auf mannichfaltige Art mad ficiet worden, je nachdem man durch Beihale Le der Micrometerschraube den Abstand der scharfen Kanten zunächst vor dem Auge größer oder kleiner macht. Der Abstand derselben an der Objectivvorriche tong darf nicht über & Linie herragen. Nichts schöne: res kaun man sehen, als wenn man vermittelst eines um cing Axe in einer Verticalehens beweglichen, und

auf einem Fenstergesimme stehenden Prisma, einen Baschel rothen oder andern Liehtes darch die Objective offnung des Rohres gehen laist. Wonn man bei det Vorrichtungen in dem gewöhnlichen dankeln Zimmen auf der matt geschliffenen Glastafel, welche die farbi gen Spectra auflängt, nur sehr undentlich mehrere all drei oder vier durch dankele Zwischehräume von ein ander getremten Farbensäume, auf beiden Seiten del Mittellinie des Spectrums wahrnimmt, so kann mani del regen vor jenem Rohre, in dem schönsten Glanze, und zwar in der Farbe des durchgelassenen prismatif schen Lichtes, wohl is dergleichen auf beiden Seites der Mittellinie des Spectrums wahrnehmen, welche durch pechschwarze Linien von emander getrennt sind Das Auge bedarf hiebei keines Blendglases, wenn & fenem Glanze nur nicht zu lange ausgesetzt bleiben will. Die Geffnung vorn an der Objectivröhre, darf ze diesem Zwecke nur höchstens & Linie weit seyn. Hier zeigt sich in dem Rohre also alles durch directes, und nicht erst durch einen Spiegel geschwächtes Licht, wie ta dem dunkeln Zimmet. Daher die größere Deutlichkeit und Lebhastigkeit, in der solche i hänomena des abgebeugten Lichtes, sich durch Beihülfe eines solchen' Rohres dem Auge darstellen lassen. 'Eine blofse kreisrunde Oeffnung an der Objectivröhre ist minder tauglich als eine lange Oeffmung, weil im er sten Falle die farbigen Säume nur ganz kurz erschelt nen. So hat denn der Verf, auch noch eine zweite Vorrichtung an diesem Rohre beschrieben, vermittelst deren sich betriem die Erscheinungen des an Drähten vorüber gehenden Lichts und der dadurch entstehenden farbigen Streifen wahrnehmen lassen, und diese Binrichtungs grundet sich auf den Gebrauch der oben

mgeführten Loupe. Dass dieses Rohr, dem der Verte den Namen eines Insterioscops ertheilen möchte, eht sehr bequemes Werkzeug ist. Liebhabern der Physik die vorzüglichsten Phänomene des instectirten Lichtes bei Vorlesungen über diese Lehre und dergl. zeigen war können, bedarf keines Beweises. Auf Bestellung kann man ein solches Werkzeug bei dem hiesigen Universitätsmechanieus Apel erhalten.

In der Versammlung der Societät der Wissenschaften im Dec. 1818. legte der Herr Hofrath Strosmeyer nach gehaltener Vorlesung die chemische Untermethung der natürlichen Borazsäure von der Insel Villcano, des Eisenpecherzes aus Sachsen und des Picropharmacoliths von Riegelsdorf in Hessen vor.

I. Chemische Untersuchung der natürlichen Borassaure der Insel Vulcano. Die Nachrichten, welche in dieser Abhandlung über das Vorkommen der natürlichen Boraxeaure auf der Insel Vulcano mitgetheilt werden, verdankt Hr. Hofr. Stromeyer, so wie auch die Gelegenheit dieses seltene Fossil einer genauen chemischen Untersuchung unterwerfen zu können, seinem verehrten Freunde und Verwandten Hrn. Dr. Stromeyer in Hamburg, welcher während seines Aufenthalts in Sicilien die Lipseischen Inseln besucht, und dieses Mineral dort selbst gesammelt hat. Durch dieselben erhält nun auch die Vermuthung des den Wissenschaften leider zu früh entrissenen englischen Chemikers Smithson Tennant, dass diese Saure auf den Liparischen Inseln natürlich gefunden werde (Transact. of the Geological Society Vol. I. p. 589) nicht nur volle Bestätigung, sondern wir erlangen dadurch sach eret eine genaue Henntnife des eigentlichen Fundes daselbet vorkommt. Nach den vom Hrn. Dr. Scomeyer gemachten Mittheilungen findet sich die Borantäure nur allein auf der Insel Vulcano. Sie kommt
daselbet in einer Felsenhöhle vor, woraus heiße Quellen entspringen, und überzieht die Decke und Wände
lieser Höhle in ziemlich mächtigen oft mehrere Zollhaltenden Lagen. Diese Lagen bestehen aus lauter
einzelnen sehr los unter einander zusämmenhängenden
krystallinischen Blättchen von Boransäure, die theilt
bloß stellenweis, theils schichtenweis Sohwesel in bald
größerer oder bald geringerer Menge eingemengt enthalten, und hier und da auch kleine Trümmer der
Muttergesteins, welches aus einer durch Dämpse zervetzten Lave besteht, eingeschlossen haben.

Die Boraxsäure - Blattehen verhalten sich, nach der damit vorgenommenen Untersuchung, durchaus wie zeine Boraxsäure. Sie haben eine weiße Farbe, beitzen den dieser /Säure eigenen Perlmutterglanz und phand mehr oder weniger durchsichtig. Auch fühler sich sanft und fettig an, und hangen sich leicht an die Finger und andere Körper an. In einem Platinlöffel erhitzt zergehen sie zuerst in ihrem Krystallwasser, und schmelzen nachgehends, nachdem dassel be verflüchtigt worden ist, zu einer vollkommen durch sichtigen Glasperle zusammen, die sich im Wasser vollständig wieder auflöset.

Im Alkohol lösen sich dieselben sehr leicht mit Hinterlassung des eingemengten Schwefels auf, und diese Auflösung angezündet breunt mit einer sehr schör nen zeisiggrünen Flamme.

Eben so leicht und vollständig werden sie auch von Wasser aufgenommen. Diese wätserige Auflosung-

röllig farbelos, reagist nur schwach skierlich und eidet durch Versetzen wit Peagentien weder eine lung noch sonst eine Veränderung, aus welcher sich die Beimischung einer andern Substanz schliefsen die Beimischung einer andern Substanz schliefsen die Beimischung einer Baryt und salpetersaures Blet ursachen darin eine höchst unbedeutende Trübung, iche auf Zusatz von Salpetersäure nicht wieder verwindet, und also von einer Spur Schwefelsäure her urt.

Der mit der Boraxsäure vorkommende und ihr
igemengte Sohwesel besitzt die Gestalt kleiner kryllinischer Hörner, die häufigst ein deutlich geslosseAnsehen haben, und von denen oft mehrere unter
ta zusammengesintert sind. Diese Schweselkörner
estehen aus reinem Schwesel, und nur diejenigen,
elche noch Boraxsäure oder etwas von dem Mutterestein eingeschlossen enthalten, hinterlassen beim Abtennen einen kleinen Rückstand.

Die Menge dieses der Boraxeäure eingemengten inwefels ist sehr veränderlich. In manchen Exemiteren ist die Menge desselben so äußerst gering, dass breehe von der Boraxeäure dergestalt eingehüllt wird, is man ihn kaum wahrnimmt. Dazegen andre Exemiter wieder eine so große Menge davon enthalten, is die Boraxeäure selbet dedurch ein ganz schwefelelbes Ausehen erhält. Nach mehreren Versuchen allt indessen der Schwefelgehalt etwa zwischen 5 und Procent.

Die natürliche Borazsäure der Insel Vulcano ist kunnach dieser Untersuchung zufolge von dem Sassola oder der natürlichen Borazsäure, welche man zu asso im Florentinischen schon vor mehreren Jahren atdeckt hat, in Hinsicht der Beimischungen wesent-

# 240 Gött. naturwissenschaftl. Verhandl.

ich verschieden, indem sie nur Schwefel eingemengtienthält. Dagegen nach Klaprothe Untersuchung im Sassolin die Boraxeäure mit schwefeleaurem Mangane Gyps und einer aus kohlensaurem Kalk, Kieselerde Alaunerde und manganhaltigem Eisenoxyde bestehender Erde vermischt ist.

Ungeachtet dieser Verschiedenheit ist es dem Hofrath Stromeyer dennoch nicht unwahrscheinlich. dafe die Boraxsaure der Insel Vulcano mit dem Sassolin ein nen gleichen Ursprung hat, und ebenfalls ihre Entstehung einer besondern Art von heifsen Quellen verdankt, in welchen sie ursprünglich aufgelöset vorkommt. Nur in der Art der Ausscheidung scheinen beide verschieden zu seyn, und anstatt dass der Sassoin bloss durch Verdunsten des Wassers sich gebildet hat, ist jene durch die Krast der Wasserdämpfe zugleich mit dem Schwefel sublimirt worden. Zwar ist es ihm durchaus unbekannt, ob die Quellen in der oben erwähnten Grotte auf der Insel Vulcano, worin die Boraxsaura vorkommt, diese Saure auch aufgelöst enthalten. Indessen scheint ihm das ganze Anseben dieser Boraxsaure, der Umstand, dass sie Schwesel eingemengt enthält, und die Art, wie der Schwefel sich darin findet, zu sehr dafür zu sprechen, dass die selbe nicht durch Auswittern sondern durch Sublimer tiou entstanden isi.

(Die Fortsetzung folgt)

# Auszug

des

# meteorologischen Tagebuches

vom

Professor Heinrick

in

Regensburg.

Februar 1810.

Mo-	Barometer.				
Tag.	Stunde,	Maximum.	Stunde,	Minimum	
1. 3. 3. 4. 5.	8 A. 10 A. 10 A. 10 A.	26' 8''', 85 26 9, 11 27 0, 09 27 0, 16 27 0, 06	4 F. 3. 4 A. 5 F. 3 A. 9 A.	26" 7", 93 26 7, 80 26 10, 42, 26 11, 33,	2
6, 7. 8. 9.	4 F. 4 F. 10 A. 8. 10 A. 4 F.	20 11, 53 26 11, 28 27 0, 06 27 3, 46 27 3, 05	4 A.	26 10, 46 26 7, 96 26 8, 46 27 0, 80 27 1, 65	112200
11. 12. 13, 14.	10 F. 4 F. 10 A. 10 A.	27 5, 01 27 1, 55 26 9, 53 26 11, 00 27 20, 91	10 A. 30 A. 5 F. 6 F.	27 2, 35 26 8, 44 26 6, 91 36 9, 73 26 11, 14	
16. 17. 18. 19. 20.	10 F. 4 F. 10 A. 5 F. 10 A.	27 1, 10 26 11, 89 26 11, 9- 27 6, 12 27 6, 21	5 A.	27 0, 23	1.45.0
21. 22. 23. 24. 25.	4 F. 10 A. 10 F 12 Mittag 8 A.	26 11, 55 26 10, 16 26 11, 76 26 8, 15 26 7, 61	2½ F. 10 A.	26 6, 65 26 6, 80 26 9, 47 26 7. 60 26 6, 85	4 9 5
26. 27. 28.	10 A, 11 F, 11 F.	26 8, 15 26 8, 66 26 7, 60	4 A.	26 5, 80 26 7, 45 26 7, 32	
tm ganz, Mon.	den gten A.	27 3, 46	den s6ten F.	36 5, 80	

	-	1	
Someter.	Hygrome	ter . W	inde,
	m xim, nim.		Nacht
-0, 21+ o.	36 508 405 4 65 492 431 4	61.5] NW.	W. 1
-5, 0 -2.	07 569 <b>536 5</b> 17 541 501 <b>5</b> 35 545 483 5	18,3	OSU. 1. 3
Po, 5 + 1.	91 473 376 4 94 491 341 4	ng,1 USO, 1	OSO. 1 SO, NW. 1
+ 0,5 + 1,0 + 1	90 617 526 5 76 630 529 5 00 592 461 5	68,1 WNW.	W. 9 SW. SO. 1
0,0 + 2	og 660 424 6	35.9 WSW.	2 SW. 2
+ 0,6 + 1	99 6 3 585 6 20 628 571 5	08,7 W. a 97,0 W. 2	W. 2 WNW. s
3.0 -0	60 643 556 6	SW. SO.	1 OSO. 1,(2
- 0 G + 2	86 531 399 4 11 515 340 4 47 545 446 5	10.61 30. 311	SO. W. 1. 2 OSU, W. 1
500.0	47 545 446 5 05 445 525 3 59 463 350 4	16.8i OSO.	080.
1,04 3	01 536 402 4 61 565 385 4 94 693 418 5	65,0 Usu.	1 OSO. 1
0,0+1,	42 555 422 4	77.0 WNW.	N. 2
	56 615 523 5 61 614 500 5	62 n SU	WNW.
-3,3 +0	,65 6 <b>95 5</b> 25,5		

The Street Street

とことと ところん

Monatstag.	W	isser'u	8	Alla Ueb e
1. 22, 3. 4 6. 7. 9 10 11. 13. 15. 16. 17 18. 11. 20. 21. 22.	Irub Trüb. Schnee. Trüb. Mehel. Trüb. Nebel. Trüb. Nebel. Trüb. Neblicht. Trüb. Wind. Trüb. Wind. Trüb. Schnee.	Trub.	Nachts.  Trub. Schuee. Trub. Trub. Schuee. Trüb. Schuee. Trüb. Nebel.  Trüb. Nebel. Trüb. Wind. Trüb. Wind. Trüb. Wind. Trüb. Sturm. Trub. Wind. Trüb. Sturm. Trub. Wind. Schuee. Verm. Trüb. Wind. Schuee. Verm. Irdb. Wind. Heiter. Trüb. Nebel.  Trüb. Heiter. Trüb. Nebel.	Witi Heitere Schöne i Vermisch Trobe T Fage mit
23 24. 20.	Trub. Nebel. Trub. Verm. Trub Schnee Trub, Schnee, Schon,	Trüb. Schnee. Trüb. Schnee, Trüb. Schnee, Veranscht,	Trub, Schnee, Wd frub Rogen Schnee, Trub, S haee, Trub,	Zahl da tunga
28	Crub	Trub. Verm	Hener. hter Bebruar, in	chte. lag

sehr gemäßigter, ungemein feuchter Februar, uichte, Laganhaltende Mebel durchnzwien alles: Schnee in Lebermann theils medriger Barometerstand: und dennoch Ostwinde herrasden 284 Benbachtungen ergiebt sich: 75 Ostsudokt. 28 Ost: 6 40 West: 26 Westnordwest. 18 Nordwest: 28 Sudwest u. 20

Den ziten Februar 1819, 101 U. fruh, stirbt Coelection lehner, der letzte Fürst-Abt des ehemaligen Rendsstifts im van in Regenaburg, im 82sten Lebensjehre: der erste Bei Meteorologie in Baiern

#### Ueber die

### vortheilhafte Benutzung

des

# brenzlichen Thieroels

(Oleum Cornu cervi foetidum)

auf Berlinerblau.

T o m

Dr. G. F. Hanle in Lahr.

Minimum Minimum

Unter allen Erzeugnissen der Salmiakfabrikation ist das so abscheulich riechende, und in so großer Menge sich erzeugende Horn- oder Knochen-Oel das einzige Nebenprodukt, das bisher den Fabrikanten ungenutzt zur Last liegen blieb, so sehr sich auch mehrere technische Chemiker bemüht haben ihm einen ökonomischen Vortheil abzugewinnen. Als Oel, oder Harz, ist es, wegen seines unerträglichen Geruchs, durchaus nicht verkäuflich, und die wenigen Pfunde, die manjährlich an Materialisten und Apotheker verkaufen kann, kommen \*) in keinen Betracht.

wie das Ol animal Dipp.

## Hänle über die vortheilh. Benutzung

Es ist mir, nach wenigen Versuchen, gelungen, dieses Oel vortheilhafterweise auf Berlinerblau zu benutzen, und eine Blutlauge daraus zu gewinnen, welche der aus Horn oder Blut bereiteten an Güte ganz gleich kommt, und ein sehr schönes und feuriges Berlinerblau liefert.

Der Salmiaksabrikant kann nun such aus KnochenOel Berlinerblau bereiten, und wenn schon die jährliche Ausbeute geringer ist, als von Horn- oder Blutkohle, so vermehrt sie doch seinen Gewinn, und seiner
ihr in den Stand, sich dieses lästigen Products, mit
beträchtlichem Nutzen; und ahne hesondern Kostenaufwand, zu entledigen.

Dals Diesbach, de er Florentinerlack, durch Niederschlagung vermittelst eines von Dippel erhaltenen Weinsteinsalzes, bereiten wollte, zufälligerweise einen blauen Niederschlag erhielt, hat einige Chemiker veranlasst, das brenzliche Thieroel über Kali abzuziehen, und damit zu kochen, in der Hoffnung ein blausaures Kali zu erhalten. Allein diese, und alle Versuche durch ein Verfahren auf nassem Wege den Zweck zu erreichen, waren fruchtlos, und mussten es seyn; dennwenn schon dieses Oel aus denselben Grundstoffen -Köhlen- Wasser- und Stickstoff - wie die Blausaure zusammengesetzt ist, so sind doch diese Stoffe in dem Oele, in einem andern Verhältniss und anders gemischt vorhanden, als in der Blausäure, und diese selbst setzt, um sich mit dem Kali verbinden zu könden, einen chemischen Zustand desselben voraus, der mur in einer höheren Temperatur eintreten kann, und den wesentlichen Grund des nöthigen Glühens angiebt (S. meine Chemisch-technische Abhandlung über das Berlinerblau S. 21).

Auch muss man in Betrachtung ziehen, dass Dies i bach bei seinem, die höchste Reinlichkeit ersordernden, Farbenprozess das schmutzige, stinkende Kali, worüber mehrmals Thieroel abgezogen wurde, in diesem Zustande nicht hätte anwenden können, und dass es also vorher von ihm, oder wahrscheinlich von Dippeln selbst, durch Ausglühen gereinigt, und dadurch Mausaures Kali gebildet wurde.

Diese Ansicht hat mich zurückgehalten auch nur einen einzigen derartigen Versuch anzustellen, vielmehr glaubte ich meine Absicht auf einem einfachern und kürzern Wege zu erreichen, und der Erfolg hat meine Erwartung bestätigt: dass nur durch das Verbrennen des brenzlichen Thieroels und Glühen der erhaltenen Kohle mit Kali, auf dem gewöhnlichen Wege, blausaures Kali erhalten werden könne.

Den Zweisel, ob sich der Stickstoff im Oelenicht in einem zu geringen Verhältnis zu den übrigen Stoffen besinden möge, habe ich mir durch die Vermuthung gehoben, das, da beim Verbrennen die atmosphärische Lust zerlegt wird, der Sauerstoff die Kohle oxydiren, und noch soviel Stickstoff hinzutreten werde, als zur Blausäure-Bildung erforderlich seyn möchte, zu welcher Annahme ich mich durch F. C. Vogels vortressliche Versuche berechtigt fand. (S. Schweiggers Journal f. Chemie u. Physik 4n Bds 12 Hest. S. 68 u. 89.)

"Eine Unze thierischer Kohle", die er in einem Flintenlaufe geglüht und mit dem atmosphärischen Gas in Verbindung gesetzt hatte, "absorbirte 41 Kubikzoll von diesem Gas. Das rückständige Gas enthielt weder Wasserstoff noch kohlensaures Gas, war abersbenfalls stark desoxydirt. Auch gab diese Kohles

## Hänle über die vortheilh. Benutzung

nach vollendeter Absorption, kein Gas von sieh, wohl aber fand, während der Absorption, Ammoniakbildung statt; darum konnte sich auch, nach der Absorption, kein Stickgas aus der Kohle entbinden, weil dieses, (sum Theil) mit dem Wasserstoffe der Kohle zur Bildung von Ammoniak verwendet wurde. Da die thien: nischen Kohlen als hydrogenirte Stickstoffkohlen angesehen werden müssen, und die Kohle des Bluts bei diesem Versuche, ausser dem Stickstoff, auch sehr viel Sauerstoff angezogen hat, so kann letzterer theile, zur Oxydirung des, in der Kohle befindlichen, zum Theil, beim Glüben, durch die Kohle reducirten Bisens (eine richtige Bemerkung) theils auch zur Oxy. detion des Kohlenstoffes, und zur Rildung des Ammonicks (nach Berzelius) verwendet worden seyn. Dann, kann auch ein Theil des Ammoniaks von der Selbstsersetzung der beim Glühen gebildeten Blausaure herkommen. "

Und so ist es auch; denn offenbar half der, aus der Atmosphäre zur Kohle getretene Stickstoff Blausäure bilden, welche, in erhöhter Temperatur, zum Theil wieder zerstört wurde, und Ammoniak erzeugte.

Abgeleitet von dieser Erfahrung, konnte ich mit aller Wahrscheinlichkeit schließen: daß der atmosphärische Stickstoff mit dem im Oele in so großem Uebermaaß befindlicheu Kohlen - und Wasserstoff sich chemisch verbinden, und als quantitativer Beitrag zur Blausäurebildung wesentlich mitwirken werde.

Ich habe dieses Oel in einem hiezu eingerichteten, mit einem guten Rauchfange versehenen Ofen, der zugleich die Vermeidung alles übeln Geruchs bezweckt, verbrannt, und eine Kohle erhalten, welche vor der, auf Salmiakhütten, durch Destillation der thierischen Substanzen in verschlossenen Gefäsen, erhaltenen Schmelze oft großen Vorzug hat, indem ein gleiches Quantum mehr Eisen blau färbt, bei weniger Alaun eine größere Menge Berlinerblau in schönster Qualität, und überhaupt immer gleiche Resultate liefert, und zwar aus begreislichen Gründen: der Salmiakfabrikant beabsichtet möglichst viel Ammoniak zu gewinnen, wozu eine große Glühehitze erforderlich ist, wodurch aber die in der Hohle erhaltene Blausäure zum Theil wieder zerstört wird, und als Ammoniak entweicht, und auch ein anderes Verhältnis der Kohle zum Stickstoff eintrit.

Die umständliche Beschreibung des Verfahrens, Einrichtung der Oefen, Berechnung des Gewinnes etei wird nächstens in der Hermannschen Buchhandlung in Frankfurt erscheinen, unter dem Titel: Technisch - ökonomische Verbesserungen der Berlinerblau - Fabrikation, als Nachtrag zum 2ten Bdchen meiner Chemisch - technischen Abhandlungen.

Chemiker können sich durch Anwendung des brenzlichen Thieroels, in kurzer Zeit, ein blausaures Hali, als Reagens, bereiten, ohne dem mindesten stinkenden Geruche ausgesetzt zu seyn. Ein 8 bis 16 Unzen haltender hessischer Schmelztiegel wird zur Hälfte mit diesem Oele gefüllt, und zwischen glühenden Kohlen erhitzt. So wie das Oel anfängt zu steigen, wird es angezündet, mit einer Zange vom Feuer hinweg und auf den Heerd gestellt; dann wird sogleich ein, etwa 1½ Schuh hohes, in einem Knie, oder rechten Winkel auslaufendes, und auf unterlegten Steinen ruhendes, gewöhnliches Ofenrohr darüber gestürzt, welches, zur Verlängerung des Rauchfangs, am äussern

## ,246 Hän, ü. d. vorth. Benntz. d. brenzl. Th. öls\_

Ende mit einem Bogen Rackpapier umwickelt und vom einer steinernen Unterlage getragen wird.

Von Zeit zu Zeit wird wieder Oel uachgegossen, und wenn solches abgebrannt ist, wobei man nicht den geringsten widrigen Geruch empfindet — vorausgesetzt, dass der Tiegel unter einem gutziehenden Schornstein steht — so bringt man die pechartige Masse wieder aufs Feuer, and läst sie schwach durchglühen, bis sich ein brauner Rauch erhebt, und etwas von der Masse, auf einen kalten Körper gebracht, sogleich erhärtet, schwammig, geruchlos und bröcklicht ist.

Diese Kohle wird hierauf sogleich, in demselben Tiegel, mit reinem Kali geschmolzen, und weitere auf bekannte Art verfahren.

Nachtrag

zu dem Aufsatze

über

Polarität

un d

doppelte Strahlenbrechung der Krystalle;

v o m

Professor Bernhardi. 191

Als ich diesen Aufsatz abgesandt hatte, wurde mir erst die nenerdings gemachte Entdeckung bekannt, dass der Arragonit zwei unterschiedene Arten von magewöhnlicher Strahlenbrechung besitze: die eine nämlich senkrecht, die andere parallel mit der Achse des sechsseitigen Prisma. Um zu sehen, wie weit 'dies mit meiner Theorie in Uebereinstimmung stand, prüfte ieh wiederholt und mit aller Sorgfalt die Polarität desselben, und fand, dass derselbe nach zwei Richtungen eine Ungleichheit der magnetischen Achsen bemerken lässt, und daher der Theorie zu Folge allerdings auch

### 7248 Bernhardi über Polarität und doppelte

nach zwei Richtungen die Bilder verschieben muß. Es sind nämlich überhaupt zwölf magnetische Achsen im Arragonit vorhanden. Neun derselben bewirken die doppelte Strahlenbrechung senkrecht mit der Achse des Prisma, wovon eine eben dieser Achse entspricht, und die acht übrigen von den vier ähnlichen Kanten und Ecken der Endstächen zu den entgegengesetzten gehen, und zwar fallen auf die eine Endflache alle positive und auf die andere alle negative Pole. Die ungewöhnliche Brechung, parallel mit der Achse des Prisma, wird blois durch drei magnetische Achsen bewirkt, die je zwei gegenüberliegende Seitenflächen senkrecht durchschneiden. Von den ersten neun Ach-Sen sind also vier find vier einander ähnlich, und bloss die neunte, welche der Achse des Prisma entspricht, ist einzig in ihrer. Act, während von den letzten nur zwei in Hinsicht ihrer Lage und Größe einander gleichen, und die dritte sich verschieden verhält. In dieser ausgezeichneten Lage der magnetischen Achsen liegt unstreitig auch der Grund, warum der Arragonit ein anderes Gefüge nach der Richtung der Achse des Prisma, als in der Richtung von einer Seitenfläche wur andern zeigt, und daher der Länge nach gespalten, auf den Durchschnitt eine kreuzförmige Figur -wahrnehmen lässt. Das Kreus im Chiastolith entsteht aus einer ähnlichen Ursache.

Es ist übrigens nicht bloß der Arragonit, der sich von dem Kalkepath durch die Zahl und die Lage seiner magnetischen Achsen unterscheidet, sondern auch andere Mineralien, in welchen der kohlensaure Kalk den wesentlichen Bestandtheil ausmacht, weichen in diesen Stücken zum Theil ab, selbst wenn die Durchgänge der Blätter vollkommen dieselben bleiden

Der Bitterspath z. B. besitzt vier magnetische Achsen, Weron eine durch die beiden Endecken des Rhomboëdere geht, und die übrigen drei je zwei gegenüberliezende Seitenkanten senkrecht durchschneiden. Bei dem sogenannten Spatheisenstein bemerkt man zwar cheafalls vier magnetische Achsen, wovon eine durch die beiden Endecken der Grundform läuft, 'die vier sbrigen durchschneiden dagegen die Flächen des Rhombooders senkrecht. Von dem Spatheisenstein muss aber jorgfältig ein anderes Mineral unterschieden werden, das in Hinsicht seiner chemischen Zusammensetzung ine Verbindung von kohlensaurem Kalk mit kohlensaurem Talk und kohlensaurem Eisenoxydul zu seyn scheint, wozu oft noch kohlensaures Manganoxyd hommt. Dieses, auch durch andere aussere Kennzeichen nicht schwer zu erkennende Mineral, das bisher moch von keinem Mineralogen gehörig abgesondert wurde (wiewohl das, was man Perlspoth genannt hat, größtentheils dahin zu gehören scheint, und dieser Name auch zu seiner Bezeichnung beibehalten werden konnte), kommt in seiner Polarität ganz mit dem reinen kohlensauren Kalk überein; zwischen dem, was man nach Hany als Eisenhalk und Eisenbraunkalk zu trennen gesucht hat, scheinen dagegen durchaus keihe scharfen Gränzen vorhanden zu seyn.

Der sächsische Braunspath zeichnet sich ebenfalls durch seine Pelarität sehr aus: er vereinigt nämlich die magnetischen Achsen des Kalkspaths mit denen des Bitterspaths, und bekommt daher dieselben sieben. Wodurch er sich aber in Hinsicht seiner chemischen Bestandtheile unterscheidet, wissen wir leider noch nicht mit völliger Bestimmtheit. Der Ungarische Braunspath weicht davon sehr wesentlich sowohl in Hinsicht

### 250 Bernhardi über Polarität und doppelte

der magnetischen Achsen, als in andern äussern Kennzeichen ab; dabei ist dasjenige, was man unter diesem Namen zusammengefaßt hat, nicht einmal von einerlei Natur. Mancher nämlich, der mit Salpetersäure lebhaft aufbraußt, scheint bloß eine Abänderung des gemeinen köhlensauren Kalks zu seyn, und der übrige, welcher sich in Salpetersäure langsam und mit schwacher Gasentwickelung auflöset, gehört zu dem manganhaltigen Perlspath. Auch einiges, was man in Sachsen für Braunspath ausgiebt, muß an dieses Mineral angeschlossen werden.

Die in Absicht auf Gefüge so merkwürdige Ab; änderung des kohleusauren Kalks, welche ich in Gehelens Journal (6r Bd. S. 140) beschrieb, und von der wir ebenfalls das Mischungsverhältnis noch nicht kennen, besitzt drei magnetische Achsen, wovon zwei die vier Flächen, welche die vollkommensten Durchgänge der Blätter bilden, und die dritte den etwas unvollkommenen Durchgang senkrecht durchschneidet, so dass also dieses Mineral sich auch durch seine Poplarität vor allen andern Arten des kohlensauren Halks unterscheidet. Dies scheint auch mit dem Schieferspath der Fall zu seyn; nur ist es bei seinem verworzenen Gefüge schwer auszumitteln.

Wenn nun aus dem Angeführten sich ergiebt, dass die Polarität mit dem Mischungsverhältnisse oft im engsten Bezuge steht, so können wir doch, so lange uns die chemischen Analysen noch nicht vollkommene Aufklärung über die wesentlichen Bestandtheile dieser verschiedenen Mineralkörper gegeben haben, nicht als ausgemacht ansehen, dass dies überall der Fall sey. Es machen vielmehr schon mehrere Erfahrungen gegenwärtig wahrscheinlich, dass sich zwei

Beoffe bloss durch die verschiedene Verbindung, welshe sie mit den beiden magnetischen Materien eingegangen sind, unterscheiden können. So lässt sich z. B. schwerlich annehmen, dass in dem reinen Kalkspathe und in der reinen Kreide ein anderes Mischungsverbiltnis Statt finde (wenigstens hat dies die von Bucholz mternommene Analyse beider Substanzen nicht gelehrt), und gleichwohl verhält sich die Kreide bloss positiv magnetisch, während der Kalkspath und selbst der dichteste Kalkstein vier positive und vier negative Pole bemerken lässt. Ja selbst der Karlsbader Erbsenstein zeigt sie noch, und muss daher so gut, wie der dichte Kalkstein, eigentlich als eine Anhäufung äusserst kleiner krystallinischer Theile, die sämmtlich dieselbe Lage besitzen, angesehen werden. Eben so scheint der wesentliche Unterschied zwischen Diamant und Bohle darauf zu beruhen, dass in jenem der Kohlenstoff mit positiver, in dieser mit negativer magnetischer Materie verbunden ist. Auch der Quarz giebt cin Beispiel, dass die magnetischen Achsen eine andere Lage annehmen können, ungeachtet in der Mischung durchaus kein Unterschied mit Wahrscheinlichkeit sich annehmen lässt. Der Quarz besitzt nämlich nicht bloss scht, sondern vierzehn Pole, oder sieben magnetische Achsen, indem ausser den acht Ecken des Triangulardodekaēde s auch seine sechs Seitenkanten sich wie Pole verhalten, und zwar so, dass an einem positiven oder negativen Pole, der auf die Kanten fällt, immer ein gleichnamiger an einer der sie begränzenden Ecken liegt, während an der andern ein ungleichnamiger bemerkt wird, wedurch dann im Umfange der gemeinschaftlichen Basis der doppelt-sechseitigen Pyramide therall zwei gleichnamige Pole an einander gränzen,

### 252 Bernhardi über Polarität und doppelte

und zwei positive mit zwei negativen sechsmal wech-Bei genauerer Prüfung einer gewissen Anzahl von Krystallen wird man nun noch den Unterschied bemerken, dass, wenn man ihnen sämmtlich die gleiche Lage giebt, (z. B. sie so hält, 'dass der positive Pol an der einen Endecke des Triangulardodekaëders bei allen abwärts gerichtet ist), bei dem einen neben den positiven oder negativen Polen an den Kanten die gleichnamigen auf den Ecken zur rechten Händ liegen, während sie bei den andern zur linken fallen, und dass nach diesem Unterschied sich auch die Aufsetzung der kleinern von Hauy mit u und x bezeichneten \*) Flächen richtet. Die Krystalle sind nämlich im ersten Falle in Hinsicht dieser kleinen Flächen links und im zweiten rechts gewunden. Da nun in einer und derselben Gruppe von Krystallen manche sich auf diese, andere auf jene Weise verhalten, ohne dass man weiter einen Unterschied zwischen ihnen bemerkte, so ist es höchst unwahrscheinlich, dass sie in Hinsicht ihrer Mischung von einander abweichen sollten. -Alles dies lässt uns vermuthen, dass auch in andern Fällen der Unterschied zwischen zwei Krystallisationen nicht von einer Verschiedenheit der Bestandtheile, sondern bloss von der verschiedenen Verbindung mit den beiden magnetischen Materien bedingt werde; und so lange daher noch manche chemische Untersuchungen (wie neuerdings wieder die von Laugier angestellten) einigen Zweifel übrig lassen, ob auf der Beimischung von kohlensaurem Strontian der wesentliche Unterschied in der Krystallisation zwischen Kalkspath und

<sup>\*)</sup> Annales du Muséum T. II. p. 99.

Arragonit beruhe, darf der Gedanke nicht ganz aufgegeben werden, dass derselbe überhaupt nicht von den wägbaren Bestandtheilen, sondern bloss von den verschiedenen magnetischen Verhältnissen abhängig sey:

Noch halte ich es für notlig zu bemerhen, dass, wenn ich die allgemeine Bedingung der doppelten Strahlenbrechung in der Ungleichheit der magnetischen Achsen suche, ich damit nicht behaupten will: bei jeder Ungleichheit der Art wären auch doppelte Bil, der wahrzunehmen. Sie fehlen vielmehr jederzeit, sobald jene Achsen zwar ungleich sind, aber in Hinsicht threr Lage und Anzahl ein gewisses Ebenmaals beobachten. Zum Beweise dient der Quarz, von dessen magnetischen Polen so eben die Rede war. Bei der Ungleichheit der magnetischen Achsen, die bei ihm durch die Seitenecken und Seitenkanten des Triangulardodekaëders gehen, müste sich nothwendigerweise doppelte Strahlenbrechung perallel mit der Achse der Grundform zeigen, wenn die Symmetrie in Hinsicht der Zahl und Lage dieser sechs magnetischen Achsen . es nicht hinderte. Die Verrückung der Bilder hat daher bloss nach den beiden Endecken des Triangulardodekaëders Statt, durch welche eine magnetische Achse geht, die einzig in ihrer Art ist. Aus dem. selben Grunde zeigt auch der Arragonit nur zwei verschiedene Arten von doppelter Brechung, ungeachtet bei der Brechung senkrecht mit der Achse des Prisma die Ziehkräfte von dreierlei magnetischen Achsen in Anschlag gebracht werden müssen, wovon aber vier and vier die gehörige Symmetrie besitzen.

#### Ueber die

## isothermischen Linien

#### Alexander von Humboldt.

(Nach dem Auszuge in den Annales de Chimie et de Physicique T. V. S. 102 übersetzt vom Dr. Fabri, Sekretär der physikalischen Gesellschaft von Studiesenden in Erlangen.)

Der Leser wird am Ende des Hestes eine Karte finden, die wir dem Herrn von Humboldt verdanken, auf welcher er durch Zeichnung einige seiner merkwürdigen Resultate über die Gestalt und Lage der isothermischen Linien, oder der Linien von gleicher Wärme, dargestellt hat. Um die Einsicht darüber zu erleichtern, werden wir einen kurzen Auszug des Aussatzes beifügen, welchen dieser berühmte Reisende in einen Band der Memoires von Arcueil, der so eben erschienen ist, hat einrücken lassen.

Der Gegenstand, womit uns Hr. von Humboldt häher bekannt macht, nicht theoretisch sondern gemäß den neuesten Beobachtungen, ist die Vertheilung der Wärme auf dem Erdball. Zu dem Ende prüft er anfangs die verschiedenen Methoden, denen die Physiker bei der Bestimmung der mittlern Temperatur gefolgt sind.

Die mittlere Temperatur eines Tages ist, mathematisch diesen Ausdruck genommen, das Mittel der torrespondirenden Temperaturen aus allen Zeitabschnitmen, aus denen ein Tag zusammengesetzt ist.

Wenn man eine Minute für die Dauer eines dieser Zeitabschnitte annähme, so würde man durch 14/10

= 24 × 60 die Summe der 1440 thermometrischen
seobachtungen, die von Minute zu Minute unternomsen wurden, dividiren, und man erhielte so die gesachte Zabl: die Summe aller dieser einzelnen Resulinte, durch 365 dividirt, würde die mittlere Temperaier des Jahre geben.

Da aber im Allgemeinen die größten Unterschiede hermometrischer Veränderungen an einem Tage sich sehr nahe kommen, so sieht man ein, daß die nämlichen Wärmegrade einer großen Anzahl von Zeitabschnitten zukommen werden, deren jeder auf das zu entscheidende Mittel nach Maaßgabe seines Werthes ind seiner Dauer Einfluß hat. Demnach kann man ene Mittelzahl mit Genauigkeit erhalten, selbst wenn die Zeit zwischen den einzelnen Beobachtungen viel linger ist, als wir so eben hier angenommen haben.

Hr. von Humboldt hat aus diesem Gesichtspunkt nehrere Reihen von thermometrischen Beobachtungen, die von Stunde zu Stunde und zu verschiedenen Jahreszeiten unter dem Aequator und zu Paris vorgenomnen wurden, genau untersucht. Er verglich die nach der vorhergehenden Methode berechneten Mittelzahlen, vohei die Dauer jeder einzelnen Temperatur in Rechnung kam, mit denen, welche auf die sonst gewöhnliche Weise erhalten werden. Es ging daraus hervor, dass die halbe Summe der höchsten und niedrigsten Temperatur eines jeden Tages (nämlich die um

2 Uhr Nachmittags und die beim Aufgang der Sonne); im Allgemeinen nur um einige Zehntelsgrade von der strengberechneten Mittelzahl abweicht, und an deren Stelle gesetzt werden kann.

Indem Herr von Humboldt eine große Menge von Beobachtungen, die er zwischen den 46° und 48° der Breite machte, zusammenrechnete, hat er gesunden, dass der einzige Zeitraum beim Niedergang der Sonne eine mittlere Temperatur gieht, welche nur um einige Zehntelsgrade von derjenigen verschieden ist, welche aus den Beobachtungen beim Aufgang der Sonne und den um 2 Uhr Nachmittags abgeleitet wurde.

Da es selten ist, das Reisende an jedem Orte Gelegenheit haben, Beobachtungen in hinreichender Anzahl zu sammeln, um daraus die mittlere Temperatur des Jahres ableiten zu können, so war es wichtig nachzusuchen, welche Monate sie uns unmittelbar verschaffen können. Die folgende Tafel zeigt, das his selbst zu großen Breitengraden, die Monate April und October, aber vorzüglich der letztere, diese Eigenheit haben.

	البالياريانيات والمارات		1 1 1 1 1 1 1 H	783
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Paris Genf Dublin Edimburg	Cincinnati Philadelphia Philadelphia Pekin Culen	Caire Afgier Natchez Rom Mailand	Orte.
.6.2	ထားမှ တ တ တ တ တ တ တ တ တ တ တ တ တ တ တ တ တ တ တ		2 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	Mittlere  des Jaimes
	9,99,73		22°, 4 20°, 2	
	\$ \$ 7 7 \times\$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$ \$	3 3 3 3 3 3	25°, 5	Temperatur.  des des des des Aprils
	Ulée Uméo Cap Nord Enontekies Nain		Göttingen Franneker Copenhagen Stockholm Christiania	Orte.
		4 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50		Mittere des Jahres
•'		န္ တပ္သည္ မေလ လ လ		e Temperatur  des  des Octo- April
		, 4 e e 4 e 20 e e e	တ္ တြင္ ဝလ မ	eratur des Aprils

Die mittlern Temperaturen der Jahre sind viel gleicher als man nach dem Zeugnis unserer Sinne und der verschiedenen Ergiebigkeit der Ernten annehmen möchte. Die größten Abweichungen betragen kaum 2° der hunderttheiligen Scale.

Von der Zeichnung isothermischer Linien.

preichen selten 40.

Nachdem wir mit Genauigkeit den Sina, de mit dem Aufdrucke mittlere Temperatur zu verbindet ist, angezeigt haben, können wir uns mit der Zeich nung der isothermischen Linien, oder der Linien glei cher Wärme, beschäftigen. Man wird von einigen a kleine Gertlichkeiten gebundenen Unregelmässigkeite abschen, wie z. B. denjenigen, welche man auf de Küsten des mittelländischen Meeres zwischen Marseille Genua, Lucca und Rom bemerkt. Es wird späterhi von Nutzen seyn, sie in detaillirten Karten zusammer zufassen. "Die Zeichnung dieser Mittellinien, sag Herr von Humboldt, wird viel Licht über Erscheinu gen verbreiten, die für den Ackerbau und für den ge sellschaftlichen Zustand der Einwohner Wichtigkeit sind. Wenn wir anstatt der geograph schen Karten nur Tafeln besässen, welche die Coord naten der Breite, der Länge uud der Höhe enthie ten, so wäre eine große Anzahl merkwürdiger Ve

den Ungleichheiten seiner Oberfläche darstellt,

Um die isothermischen Linien zu ziehen, muße die Orte auf dem Globus suchen, deren mittlere peraturen sich am meisten o°, 5°, 10°, oder 15° ern. Man wird bei dem ersten Ansang schon geten. Man wird bei dem ersten Ansang schon geten, ob die Linien von Süden nach Norden an die oder jenem Orte sich hinziehen; um aber solches un nach den Graden der Breite zu bestimmen, man die gewöhnlichen Interpolations-Methoden Hülfe nehmen, mit Hülfe der nach Beobachtungen worsenen Taseln, woraus sür verschiedene Meridiatioerlei Höhe über der Meeressläche vorausgesetzt, ergiebt, in welcher Art die jährliche mittlere peratur von Süden gegen Norden hin abnimmt.

Binem Gradunterschied in der mittlern jährlichen, peratur entsprechen in verschiedenen Zonen folle Breitengrade:

	In der neuen Welt i n- nerhalb den Län- gen von 70°bis 80° östlich.	Welt in- nerhalb den Län- gen von
tehen 30° und 40° nördli- cher Brei- te  40° - 50° 50° 60°		2°, 30' 1°, 24' 1°, 48'

Gemäls diesen Daten und den genausten Mittelen, die zu erhalten waren (deren 30 auf der Tafel S. 257 angeführt sind) endlich auch mit Rücksicht auf die Höhe der Orte, wo die Beobachtungen vorgen nommen wurden, fand Hr. von Humboldt, dass

die isothermische Linie von ob aus 3°, 54' südlich von Nain in Labrador durch das Centrum von
Lappland und 1° nördlich von Uléo durch Soliskamsky geht.

Die isothermische Linie von 5° geht 0°, 5 nordlich von Quebec; 1° nordlich von Christiania; 0°,5° nordlich von Upsala; durch Petersburg und Moscau.

Die isothermische Linie von 10° geht durch 42°4 in den vereinigten Staaten; 1° südlich von Dublin; 0°.5 nördlich von Paris; 1°,5 südlich von Francker; 0°,5 südlich von Prag; 1°,5 nördlich von Ofen; 2°4 nördlich von Peking.

Die isothermische Linie von 15° geht 4°,5 nördlich von Natchez durch Montpellier; 1° nördlich von Rom; und 1°, 5 nördlich von Nangasacki.

Die isothermische Linie von 20° geht 2°, 5 'südlich von Natchez; 50' nördlich von Funchal; und so
viel man aus den Materialien, welche wir besitzen,
schließen kann, durch den 33°,5 der Breite unter
dem Meridian von Cypern. Wir haben von den mittlern Temperaturen zu Algier und Cairo keinen Gebrauch gemacht, weil der Sand, von dem sie umgeben
sind, sie um 1° oder 2°, wie es uns vorkommt, erhöht.

Aus diesen Daten geht herver, dass die Knoten der isothermischen Linien, oder ihre Durchechnitte mit den Parallelen des Aequators, folgende Læge haben:

Isothermischer Streisen von 0°: Länge 94° W.; Breite 54°,12'; — Länge 63°,40' W.; Br. 53°,15°

Linge 18° 50'. D.; Br. 65°, 15'; J. L., 23° O.; Br. 66° 20'; L. 56° O.; Br. 62° 12'. Ein Zweig geht hangs der nördlichen Hüsten durch die Länge 18° O., Br. 70°, L. 23°4. Br. 73°.

Isothermischer Streisen unn 5°; L, 73°, 30′ W.; Br. 47°, 20′ — L, 5°; W. Br. 62° — L, 8°; O. Br. 61°, 15′ — L. 15°, 18′ Q. Br. 60°, 20′ — L. 20° O. Br. 59°, 57′; — L. 35°, 12′ Q. Br. 52°, 45′.

Isothermischer Streisen von 10° L. 86°,40′ Q. .

Br. 41°,20′. — L. 75°,50′. W. Br. 42°,45′ — L.

8°,40′ W. Br. 52°,20′ — L. 5° W. Be, 51°. — L.

3° W Br. 52° — L. 0°. Br. 51° — L. 24° Q. Br.

49°,30′ — L. 16°,40′ Q. Br. 48°,50′. — L. 1.4°

Q Br. 43°,30′.

Inthormisalian Streigen uon 15° Lu 93° W. Br. 36° — L. 1° O. Br. 43° 30′ — L. 9° Ω., Br. 43° 15′.

10. 127° 30′ Ω, Br. 56% 15′.

-Lothermischer Streifen von 298 L. 969. W. Br. 299 — L. 199. 151. W. Br. 359-401. — L. 289 O. Br. 359-504.

Wirst man einen Blick auf die Fig. 1. der Kupfertasel, so sieht man, mie die isothermischen Linien
von den Rarolleikreisen der Erde abweichen Ihre
converen Gipsel in Europa besinden, sich beinahe unter dem nämlichen Meridian.

Diese Linien in westlicher Richtung von jenen Punkten aus neigen sich gegen den Acquator, mit welchem sie beinahe, bis an die atlantischen Küsten der neuen Welt, und his gegen Osten des Mississipi und des Missouri, parallel bleiben; ohne Zweifel orhehen sie sich alsdann wieder jenseits der Felsenberge auf den entgegengesetzten Küsten von Asien, zwischen dem 35 und 55 Grad der Breite. Man weiße in der That,

dass man längs dem Hanal von St. Barbert, in Neu-Californien, den Delbaum mit Erfolg cultivirt, und dass zu Noutka, beinahe in der nümlichen Breite von Labrador, vor dem Monat Januar auch die kleinsten Flüsse nicht einfrieren.

Die hier beigefügte Tafel thut auf eine nicht weniger auffallende Art dar; daß, von Europa usch Osten him, die isothermischen Louien sich von neuem

Sanct Malo, 48°, 39° + 13°, 5 Wien 48°, 11° + 10°, 5 Austerdam, 52, 29 + 11, 9 Warschau 52, 14 + 9, 2 Neapel, 40, 50 +, 17, 4 l'ekin 59, 54 + 12, 7 Copenhagen 55, 41 + 7, 6 Moscau 55, 45 + 4, 5 Upsala, 59, 51 + 5, 5 Petersb. 59, 56 + 5; 8

(Die Hahe von Pekin ist wenig beträchtlich. Die

von Moscau beträgt 3on Meter. )

र भी अप अ

Es wäre unnütz, bei allgemeinen Folgerungen zu verweilen, welche beim ersten Anblick der Karte eich ergeben; wir wollen jetzt nur einige Resultate erwähnen, welche die kleinheit des Massestabes nicht leicht anfzusinden erlaubt. — Zu der Remerkung, welche man schon seit mehr als einem Jahrhündert machte, dass die Temperaturen in der ganzen Ausdehung einer jeden Erdperallele nicht gleich sind, und, dass 70° der Länge östlich oder westlich vom Pariser Meridian entsernt, das Klima viel kälter wird, kann man noch himsusügen, dass die Unterschiede zwischen den Temperaturen der Oerter, die unter den nämlichen Parallelbreisen liegen, nicht in diten Breiten gleich besträchtlich sind.

C est 1 - 1

Bec	Mittl. Temp. im	Mittl. Tamp. im	Unterschiede.
	, Westen der	Osten der	
	alten Welt.	nenen Welt	
0.0	in		
50°N.	21°,4 Hundertth.	190,4 Hundertth.	20, o Hun-
	Sé.	Sc.	dereth. Se.
400	17, 5	12, 5	4.8
500	10, 5	3, 3	742
60°	4,8	-4, 6,	9.4

Man wird das Gesetz der Abnahme der mittleren Temperaturen in folgender Tafel finden:

Die Zone in den beiden Welten, wo die Abnahme der mittleren Temperaturen am schnellsten ist, befindet sich zwischen den Parallellereisen des 40 und Abten Grades. "Dieser Umstand, sagt Hr. von Hum-, boldt, muls einen günstigen Einfluss auf Cultur und Kunstfleis derjenigen Volker, welche die jenem "mittlern Parallelkreis, benachbarten Länder bewoh-"nen, haben. Es ist der Punkt, wo die Gegenden des Weinstocks, die der Oliven- und Citronenbäume. berühren. Nirgends außerdem auf der Erdaugel, , von Norden nach Süden hin, sieht man die Tempe. "raturen merklicher zunehmen. Nirgends folgen auch die verschiedenen Erzeugnisse des Pflanzenreichs, , und die mancherlei Gegenstände des Ackerbaucs, ra. scher auf einander. Daher belebt der große Unterschied der Erzeugniese aus den Ländern der benach-, barten Himmelsstriche den Handel, und vermehrt. "die ludustrie der Ackerbau treibenden Völker."

Der Leser wird leicht bemerken, dass in der heissen Zone unter dem Parallelkreis von 30°, die isothermischen Linien nach und nach unter einander und
mit dem Aequator der Erde parallel werden, so dass
die 1949s seit langer Zeit angenommene Meinung: die
alte Welt sey wärmer als die neue, selbst unter den
Tropen, reinen Grund hat.

Mittlere Temp.

Senegambia (Br. 14°,41′ N.) 26°, 5

Madras (Br. 13°,5′ N.) 26°, 9

Batavia (Br. 6°, 12′ S.) 26°, 9

Manilla (Br. 14°,36′ N.) 25°, 6

Cumana (Br. 10°,28′ N.) 27°, 7

Antillen (Br. 16° N.) 27°, 5

Vera Cruz (Br. 19°,12′ N.) 25°, 6

Havanna (Br. 23°,9′) 25°, 6

Nach der Erklärung, welche wir von mittlerer Temperatur gegeben haben, ist es klar, das eine Quantilat von jährlicher Wärme an unterschiedenen Orten sehr ungleich unter die verschiedenen Jahreszeiten verthefft seyn kann. Die folgende Talel zeigt, wie die Winter und Sommer unter einander auf allen isothermischen Linien von dem 28° und 30° nördlicher Breite bis zu den Parallelkreisen des 550 und Goo verschieden sind. Man wird auch bemerken, dafa in den beiden Streisen der alten und neuen Welt, welche zwei verschiedene Systeme von Klimaten Bilden, die Vertheitung der jährlichen Warme zwischen Sommer und Winter dergestalt geschieht, dass auf der isothermischen Linie von oo der Unterschied der zwei Jahreszeiten beinahe das Doppelte von demjenigen ist, den man auf der isothermischen von 20° bemerkt.

			<u> </u>			
mai)	Strigh diesseits des jetlen tischen Meeres Länge 50° westl		Strich: jenseits des atlanti- schen Meeres Länge 60 – 74°			
• • •	_	und 15° östl.		westl.		
A Section		e Temr	ter- schied		d'empar-	Ung ter-
	des Win-	des Som-		des Win-	des Som-	
and the second	, ters	mers,	,	ters	- mt.ca.	_
Jaother- 20° misehe 10° 10° 5° 5° 6° 6° 6° 6° 6° 6° 6° 6° 6° 6° 6° 6° 6°	15° 7 9 4 -10	27° 23 20 16	13° 16' 18' 30' 23'	12° 4' - 1 10°	1270 26 1291:40	15° 24. 30.

Wenn man anstatt, wie hier, oben, die mittlemen Temperaturen des kältesten und wärmsten. Moreites nimmt, so ist das Zunehmen der Unterschiede noch viel größen, sie wir so eben gefunden haben.

Die Unterschiede zwischen den Jahreszeiten schainen and die Gestalt der isothermischen Linien gebunden zu seyn; sie sind weniger groß bei den sonsexen Gipfeln als bei den concaven Gipfeln, en daß die nämliche Ursache, welche die Hurven gegen die Pole erhebt, auch die Temperaturen der Jahreszeiten auszugleichen strebt. Da die mittlete Wärme des Jahres dem Viertel der thermometrischen Summe der Winter-, Frühlings-, Sommer und Herbst-Temperaturen gleich ist, so haben wir z. B. auf der nämlichen isothermischen Linie von 12° am concaven Gipfel in Amerika (77° Länge westlich von Paris):

Der Leser wird leicht bemerken, dass in der heissen Zone unter dem Parallelkreis von 30°, die isothermischen Linien nach und nach unter einander und
mit dem Aequator der Erde parallel werden, so dass
die soliga seit langer Zeit angenommene Meinung: die
alte Welt sey wärmer als die neue, selbst unter den
Tropen, skeinen Grund hat.

Mittlero Temp.

Senegambia (Br. 14°,41′ N.) 26°, 5

Madras (Br. 13°,5′ N.) 26°, 9

Batavia (Br. 6°, 12′ S.) 26°, 9

Manilla (Br. 14°,36′ N.) 25°, 6

Cumana (Br. 10°, 28′ N.) 27°, 7

Antillen (Br. 16° N.) 27°, 5

Vera Cruz (Br. 19°, 12′ N.) 25°, 6

Havanna (Br. 23°, 9′) 25°, 6

Nach der Erklärung, welche wir von mittlerer Temperatur gegeben haben, ist es klar, das eine Quantilat von jährlicher Wärme an unterschiedenen Orten selle ungleich utiter die verschiedenen Jahreszeiten verthefit seyn kann. Die folgende Tafel zeigt, wie die Winter und Sommer unter einander auf allen isothermischen Linien von dem 280 und 300 nördlicher Breite bis "zu den Parallelkreisen des 550 und 600 verschieden sind. Man wird auch bemerken, dafa in den beiden Streisen der alten und neuen Welt, welche zwei verschiedene Systeme von Klimaten Bilden, die Verlheitung der jährlichen Warme zwischen Sommer und Winter dergestalt geschieht, dass auf der isothermischen Linie von od der Unterschied der zwei Jahreszeiten beinahe das Doppelte von demjenigen ist, den man auf der isothermischen von 20° bemerkt.

	Strigh  diesseits des stlan- tischen Meeres Länge 50° westland und 15° östland		Strichi jenseits des atlanti- schen Meeres Länge 60 - 74° westl.		Ĺ	
200 - 100 Park		des	ter- schied	ra	des g	
Jaother- 20° misebe 10° 10° 5° 6° 6° 6° 6° 6° 6° 6° 6° 6° 6° 6° 6° 6°	, ters 15° 7 9	27.0 23.23 20.16.4		tera	1270 15 26 129 36 129 329 39 10 (139 10 (139	ji E

Wenn man anstatt, wie hier, oben, die mittlegen Tumperatüren die Jahreszeiten zu hetrachten "die mittlegen leren Temperaturen des költesten und wärmsten. Mometes nimmt, so ist das Zunehmen der Unterschiede noch niel größen als wir so eben gefunden, habens

Die Unterschiede zwischen den Jahreszeiten schainen auf die Gestalt der isschermischen Länien gebuhden zu seyn; sie sind weniger groß bei dem sonnezen Gipfeln als bei den ooneaven Gipfeln, en daß die nämliche Ursache, welche die Hurven gegen die Pole erhebt, auch die Temperaturen der Jahreszeiten auszugleichen strebt. Da die mittlere Wärme des Jahres dem Viertel der thermometrischen Summe der Winter-, Frühlings-, Sommer und Herbst-Temperaturen gleich ist, so haben wir z. B. auf der nämlichen isothermischen Linie von 12° am coheaven Gipfel in Amerika

### über Bispihennigeherkinien.

Acquatorealsone . Gemässig

Trebuille indicate isothermische indicate fodor de inter int

Ditales e 6.1.	von de po Breite.	von 45° -1
anid Meter	100 + E 278, 5 n.	3" <b>4</b> 18
974	+ 91, 8	+ 5
1949	+ 18, 4	0
2023	+ 14, 3	4
<b>3900</b>	of carried languages ha	

In der zweiten Figur verhält aich der der Breiten zu dem der Höhen wie 1 zu 1 in einem der folgenden Hefte werden wie in über die vergleichbaren Temperaturen und Luft unter verschiedenen Breiten ent ziehen bei und die physikalische Erklärung welche uns Hr. von Humboldt über das Wied steigen der isothermischen Linien an den wieden der alten und neuen Welt gegeben be

ध्या द्वाना का नाम नाम,

In a) Khe dericibet Abhatidling ist die Tafel genomi

Bei and and an arthurph on the are

ed for this as education of the cold to deal t

pr. . vertoue com a nut dein bineken der Cor) naischen dem . . . . Gillicher und aria 200 nörd-

T. Cotte- Strassburg Br. 48°,54'

T. II. 453) Cavendish (Trans. 1788.

Kirwan haben die 4 Jahreszeiten °,4, wornach London 10,9, Paris on 10°,7 für Paris 11°,3 an). Die wird, hängen weniger von der m. immels ab.

bissons 11°,9; Rethel 11°:8, Metz

em

tlic

ti di katikasikasika in ta Kanana di dikabasikasi • 41 1 1 ٠, ٠ . .. .. e. . è

... Ueber die

to large larger of a

But Both to the war to be a Care

a restroction of the generalis

and the week of the think of the

# Entwicklung der Salze

aus den

gediegenen Verbindungen, .....

vom

Professor Meinecke in Halle.

Die Veranlessung zu dieser Abhandlung ist eine Aeusserung von Bischof in dessen Stochiometrie

"Meinecke irrt recht sehr, wenn er meint, es say "seiner chemischen Stereometrie eigenthämlich, "gezeigt zu haben, dass in den Salzen nicht al-"lein die Sauerstoffmengen, sondern auch die Ra-"dicale der Säure und der Base in einem einfa-"chen Raumverhältnisse zu einander stehen. Er "hat weiter nichts gezeigt, als dass die brennba-"ren Radicale eines Salzes in demselben gemäß "den stöchiometrischen Tafeln enthalten sind, und "dies ist es, was schon vor ihm bekannt war."

Ehe ich die Unrichtigkeit dieser nicht gut ausgedrückten Stelle erweise, bemerke ich, das der erste

Theil meiner chemifichen Meiskunst zwar auf dem T telblatt die Jahrzahl 1815 trägt, dass aber desse Druck schon 1814 besorgt und nur wegen einer Hiderung erst 1815 vollendet worden ist. Auch habe ich wie öffentliche Nachrichten in dem Allgem. Anzeig und in der Hall. A. L. Z. beweisen, den Inhalt de selben schon 1814 in der Hallischen naturforschende Gesellschaft vorgetragen. Allein auch im Jahre 181 war die neuere Stöchiometrie noch in ihrem Begin nen: kaum waren erst die höchstverdienstliehen Arbd ten von Berzehns und Dalton bekannt geworden, abei etőchiometrische Tafeln, wie wir sie seitdem von Wollaston. u. A. orhalten haben, und wovon Bischof re det, waren noch nicht vorhanden. Ueberhaupt wedamals der Umfang der Stöchiometrie noch nicht sicht bar, und manches Gesetz derselben, das jetzt alles mein geworden, kaum noch geahnet. Und zur Erös terung und Verbreitung der Stöchiometrie glaube ich beigetragen zu haben, inder ich zuerst die neuer Ansichten zu einem System durchgeführt in einem besondern Werke, so unvollkommen dieses auch sey mag, daratellte.

leh leitete zuerst, mit einiger Consequenz, wies mir scheint, die Bildung der Salze aus den gedie genen Verbindungen ab, oder um meinen eigenen Aus druck zu wiederhohlen, ich ließ aus den einfachet gediegenen Verbindungen die Salze', aufblühen. " Betwellus hatte schon gezeigt, daß in mehreren schwefel sauren Salzen der Schwefel in dem Verhältniß de Thioide vorkommt: dies sage ich Ch. M. 1. 46 ff. auf drücklich und berufe und stütze mich darauf; auch hätte Berzelius ohne allen Zweifel meine Idee wei besser els ich durchführen können, wenn er es für

befunden hatte; allein er jab seiner Bomerkung Line Folge. vielleicht weil er in den von ihm voringlich natersuchten Arten von Schwefeleisen und chwefeleisensalzen abweichende Schwefelverbältnisse find; er liefs sie fallen, um dafür die vhemische Proportionslehre aufzustellen, nach welcher in jeder Art on Salzen ein besonderes Verhältnis zwischen dem Swerstoff der Säure und der Grundlage herrscht. Die Gesetze der Proportionslehre sind sehr wichtig und Seben zur Beförderung der Stüchiometrie wesentlich beigetragen: aber indem für jede Art der verschiedenen Salze besondere und zahlreiche Gesetze aufgestellt wurden, so geschah es, dofs man damals, nämlich wich in den Jahren 1814 und 1815, vor lauter Geseben fast die Gesetzmälsigkeit aus den Augen verlor, and dass selbst genbte Denker, wie der treffliche Poel, in der Proportionslehre von Berselius nut eine whr entwickelte Oxydationstheorie erblickten. Ich lage Bischof selbst, ob auch jetzt schon, nämlich im Jahre 1819, alle Stochiometer sich es deutlich und dar bewufst sind, wie den sämmtlichen Gesetzen der Proportionaleure der Salze nur ein einziges allgemeiheres zum Grunde liegt, woraus die besondern sich von selbst ergeben?

Ich wandte daher auf die Darstellung der stöchiometrischen Verhältnisse der Salze meine besondere
Aufmerksamkeit: ich stellte den Carboniden, Thioiden, Phosphoroiden, den Haloiden (Jodin und Blautoff waren noch nicht bekannt) und auch den Metalltegirungen und mineralischen gediegenen Körpern ihre
mtsprechenden Salze gegenüber, ich suchte deren
Entwicklung aus ihren gediegenen Grundlagen vermitelst der Bestandtheile des Wassers zu erläufern durch

Tabeliane Exempel, Schemata, Formeln u. s. w. ceresheint mir aber doch nicht gelungen zu seyn, de Beschof mich missversteht). — immer aber mit Zuzie, bung der Proportionslehre der Salze, die dadurch nur um so fester begründet und dann von den häufig vor kommenden Ausnahmen der einzelnen Gesetze nicht mehr erschüttert werden konnte.

Es sind nämlich mehrere Hauptsätze der Proportionslehre nicht haltbar. Berzehus selbst hat jetzt das
Hauptgesetz, dass in den Salzen das Verhältnis zwischen dem Sauerstoff der Saure und der Base durch
eine ganze Zahl bestimmt wird, wieder ausgehoben,
indem es sogar sur die neutralen Salze nicht allgemein
gültig ist; denn z. R. die neutralen phosphorsauren
Salze enthalten in der Säure 2½ Mal den Sauerstoff
der Basis. In den basischen und sauren Salzen sind
die Verhältnisse noch verwickelter und schwieriger
zu übersehen, wenn man sie nach den Sauerstoffgehalten bestimmt. Alle Schwierigkeiten und Verwickelungen aber verschwinden, wenn man auf die einfachen Verhältnisse der gediegenen Radicale in den Salzen zurückgeht.

Ferner giebt es in vielen Salzen kein Verhältnifs, von Sauerstoff zu Sauerstoff, sondern nur von Wasserstoff zu Sauerstoff. Und wenn man auch in dem Jodin und Halogen mit Berzeleus einen Sauerstoffgehalt zust lassen will, so ist dies doch bei dem jetzigen Stande der Chemie für das Cyanogen und das Hydrothion nicht gut möglich. Es erfordern also die Wasserstoffsalze wieder eine Beschränkung eines Hauptgesetzes der Proportionslehre, und somit eine neue Theilung und Vermehrung ihrer Gesetze.

Endlich scheint es auch allmählig Zeit zu wer-

en, die übertriebenen Begriffe von der Wichtigkeit es Oxygens etwas herabzustimmen, nachdem wir imner deutlicher sehen, wie der Wasserstoff, das Haloen, der Blaustoff, der Schwefel, Phosphor u. s. w. ft die Rotte des Sauerstoffs übernehmen, und dass es ogar Salze und salzartige Verbindungen giebt, die weder in der Basis noch in der Säure Oxygen enthalen. Zur Berichtigung chemischer Begriffe, besonders für den Anfänger, würde es dienen, wenn selbst der Name Oxygen oder säurender Stoff mit einem schicklichern vertauscht würde,

Das Grundgesetz der Salzbildung (doch noch nicht das allgemeinste), welches die Proportionslehre in sich schließt, ist nun aber folgendes (zunächst Rie die Sauerstuffsalze):

Wenu in einer gediegenen (sauerstoffreien) Verbindung der eine Bestandtheil, welcher die Grundlage bildet, sich mit Sauerstoff in demselben Grade verbindet, in welchem der Grundbestandtheil mit dem zweiten Bestandtheile verbunden ist, so entsteht ein neutrales Salz: eine basische Verbindung des Radivals bringt ein basisches und eine übersättiete Verbindung des Radicals bringt bei gleicher Oxydation ein saures Selz hervor, die Stufe der Saurung, wozu sich der weite Bestandtheil erhebt, sey welche sie wolle.

Dieser Grundsatz ist blos für Sauerstoffaulze gul. ig, nun kann aber die Stelle des Sauerstoffs auch der Vasserstoff, der Stickstoff u. s. w. vertreten, selbst in zasammengesetzter Stoff, wie das Cyanogen kann durch den Zutritt zu einer gediegenen (die Elektribität eitenden) Verbindung ein Salz im weitern Sinne billen; des allgemeine Gesetz für die Salzbildung ist also folgendes:

#### 274 Meinecke über die Entwicklung

Der Zutritt eines salzbildenden Stoffs zu der Grundlage einer gediegenen Verbindung in einem dieser Verbindung analogen Grade gieht analoge Salz aus neutralen Thioiden, Phosphoroiden, Haloider Arseniden, Antimoniden, Chromiden, Cyaniden u.s. entwickeln sich neutrale, aus basischen Verbindunge basische und aus übersättigten Verbindungen des Redicals saure Salze, und zwar genau in dem Grade die gediegenen Verbindungen, bei gleicher Menge des galzbildenden Stoffs der Grundlage, der Oxygengehoder überhaupt der salzbildende Gehalt der Säure seinelcher er wolle.

Welches die analogen Grade sind, lehrt die Stehiometrie: sie fängt damit an, indem schon die Bestimmung der Werthe der einfachen Stoffe eine Kenniss ihrer analogen Verbindungs- Grade vorausset Sint sie in der Natur nicht vorhanden, oder dur Kunst noch nicht dargestellt worden, so muße mie durch Schlüsse finden.

Der Sauerstoffgehalt, oder der salzbildende halt der Säure eines Salzes ist zwar nicht gleichgültes hingt vielmehr von demselben eben sowohl als weder Natur der Salzradicale und von den Verhältniss dieser Radicale zu einander und zu dem Salzstoff Grundlage die Natur eines Salzes ab, aber sobald die Benennung eines Salzes, worin jene Verhältnis ausgesprochen werden, gegeben ist, so ist auch Gehalt der Säure bekannt, indem dieser ebenks schon durch die ersten Grundlehren der Stüchiomet und Chemie angegeben wird.

Es sey z. B. ein Schwefelsalz und zwar zunäch bloß ein Sauerstoff- oder Wasserstuffschwefelsalz irgend einem Grade und irgend einem Metalle zu

seithmen, so ist liebkneit, dass ein Mesaktenishiere stilefilinge Oxydations - und Hydrogenisationsstufen and in demiselben Masse auch mehrere analoge salzfahige Schwefelungsstufen haben kann. Dieser schwefel aber tritt ganz unabhängig von der Salzbildung ganz für eich in mehrern Stufen der Säuerung durch Oxygen und Hydrogen auf, die aus der Kenntnis des Schwefels bekannt sind und nun wieder in den Salzen vorkommen. Ist nun bei der Umbildung pines Schwefelmetalls durch Salzstoff, hier durch Wasser, in dem zum Salze sich erliebenden Schwefelmetall der Schwefel in einem solchen Grade gegenwärtig, dals dieser mit dem analogen Oxydations- oder Hydrogenisationserade der Grundlage zusammentrifft, so mus ein neutrales Schwefelsalz entstelign, mag der Schwefel sich nun zem ersten, zweiten ader dritten Grade oxydiren oder sich hydrogenisiren. Dimmt aber die Grundlage z. B. den zweiten Grad der Oxydation an, während der mit der Grundlage verbundene Schwefel nur den ersten Schwefelungsgrad darstellt, so muls ein basisches Salz entstehen: dagegen muß sich ein saures Salz wilden, wenn die Grundlage nof einer hobern Schwefelungsstufe steht, als der Oxydationsgrad der Grundlage angiebt; es sey denn, dals die Grundlage den Unberschufs zon Schwefel abwijft, oder sich ebenfalls zu einem der Schwefelungsstufe entsprechenden Oxydationsgrade erhebt; der Schwiffel mag sieh zur hyposchwefeligen, schwefeligen,oder Schwefel-Säure, oder zu Hydrathien- und. Hypohydrothionsaure ausbilden, was auf die Salzetufe keinen Einfluse hat. sondern nur die Natur des Schweselsalzes näher be-

Dies ist im folgenden Schema der Schwefelsalze

Ministry die Karvicklungs

her the latter man Hyllen and the continuent ogistelie rigulines vas state (fine growth interested La Chargemaile ball annel Cannel alle mergenit at et the fame of the state of the salebildand by and the ing the day of an entire and the state of the state of the word of ball friederical in the brief of the control of the marien und bei ber in generalen bode State of the Control word and water with the comment of the state of the state of gefreient gegeneit, abereit bereite eineren gegenen in bereiter b oner Hgde Britismile Co. De La Company 406 Gene Relierette alneistenfile belegte bei gene The second of th เมษาย์ น้ำตามูลหนึ่ง ค่า เสียง eres Branchistania en Lara (Cara 10 10 6 10 W

teni similari in a servici in a

### der Salze aus den gedieg. Verbind. 27

In diesem Schema, das indels nach dem Charakter eines Metalls zusammengezogen, oder ausgedehnt wird, sind alle, möglichen neutralen, basischen und sauren Wasserstoff- und Sauerstoff- Schwefelsalze entbalten. Sind auch nicht bei einem jeden, oder auch bei keinem einzigen Metalle diese sämmtlichen Stufen der Schwefelung. Oxydirung und Wasserstoflung vorhanden, so zeigen sie eich doch in der Metallreihe überhaupt, und für einige Metalle, wie für Eisen, müssen segar noch einige Metalle, wie für Eisen, müssen segar noch einige Metalle, wie für Eisen, müssen segar noch einige Metalle, wie für Eisen,

Der Anblick dieses Schema zeigt dun zuerst wie viele neutrale Schwefelsalze blofs durch das Wasser entstehen können. Panden sich fette Grade der Schwefelung, Sauer - und Wasserstoffung sämmtlich bei Einem Metalle, so wurdt es, da der Schweft nich in drei Graden mit dem Shuerstoff und in zwei Graden mit dem Wasserstoff skuert, schon allein 48 mogliche neutrale Schwefelsalze einzigen Metalla geben, wonn nicht wieder ein Theil dieser Salze, der durch die Metallung der Sehwetelmeinlie (durch die besischen Thioide) entsteht, mit den Salzen der zweiten, dritten und vierten Schweseltingsordnung zusammonfiele. Denn ein Antheil Metall verbindet sich, vermöge der Voraussetzung, auf der einen Seite mit 1; 1; 3 und 3 Antheilen Schwefelt, und wieder mit 1; 13; 2 und 3 Sauerstoff. Kommen zu diesen vier Oxydationsgraden des Metalle moches Hydrogenisationsgrade, so entstehen durch diese & Grundlagen mit einer einzigen. Säure des Schwefels eben so viele neutrale Salze. Da aber der Schwefel beltanntlich mit dem-Sauerstoff drei und mit dem Washerstoff zwei Sauren gicht, so beiggen diesg Statuten mit jenen 6 Grunde

## 278 Meinsche über die Entwicklung

lagen 30 nautzle Salte hervor work des Verhältniss des Sauerstoff und Wasserstoff worschieden seyn kannt, je nach den Graden der Acidification. Die Grade der Metallung der Thioide, oder die hesischen Thioide, vermehren die Anzahl der neutralen Salze nicht, denn die einzigen durch die Verbindung von 11; 2 und 3 Métall mit, 12; 12 und 3 Schwefel entstehenden achtzehl neutralen Salze wiederholen nur die Ordnung 1 Metall und 1 Schwefel, und die übrigen aus der Metallung 3; 2 und 1½ hervorgehenden Salze fallen den basischen anheim.

Die Verhältnisse des salzbildenden Stoffs in der Säure zu dem in der Bose dieser neutralen Salze sind sehr verschieden, aber ergeben einh von selbst aus der Natur der Säuren und Basan.

Oxygen, so sind in den Thomsonschen hyposchwestigen, salzen die Mengen desselben sür beide gleich; in den neutralen schwestigen Salzen beträgt die Menge des Sauerstosse den beneutralen schwestigen Salzen beträgt die Menge des Sauerstosse den Base, indem ein stöchiometrischer Antheil; Schwesel mit 1. mit 2 und mit 5 Antheilen, Sauerstoss die bezeichneten drei Säuren darstellt.

Jet aber die Säure, des Schwesels eine Wasserstoffsäure, während die Grundlage ein Oxyd bleibt, so wird, in den Däbereinerschen hydrothionigen oder Hypohydrothion-Salzen die Säure & Antheil an Gewicht & Wasserstoff und in den Hydrothionsalzen 1 Antheil an Gewicht & Wasserstoff gegen 1 Sauerstoff der Grundlage enthalten.

... Ist dagegen die Grundlage ein Hydroid, wäh.

end der Salzstoff der Säuren das Orygen bleibt, so ndet man 1, 2 und 5 Sauerstoff in der Säure gegen Antheil an Gewicht ! Wasserstoff in der Grundlage, B. die Schwefelsalzsäuren.

Wenn endlich der Salzstoff beider Glieder des tizes Hydrogen ist, so muß die Säure des hydrotioni en Hydroids ; und die des hydrothionsauren Anth. Wasserstoff gegen 1 Wasserstoff der Grundge enthalten.

Die Auzahl der sauren und basischen Salte, webde sonst unbestimmt oder unbegränzt erscheinen
dechte, wird nun durch die Anzahl der Verbindungsmen der Salzradicale nach der Combinationsrechnung
eschrähkt, und durch die vorkommenden Wiederhoingen ein und derselben Verhältnisse noch mehr berdessetzt. Doch bleibt die Menge derselben noch imer zahlreicher, als man sobald Hoffnung hat, aufzunden.

In den sauren und basischen Salzen stimmt das Verhältnis des salzbildenden Stoffs der Säure und Base it ganz mit dem der neutralen salze überein, doch ehbren sie dann immer emer verschiedenen Skure is Schwesels an. Z. B. in dem basischen schweselweren Kupseroxyd ist ebensowohl wie in dem hypothwestigen Kupseroxyd, (Schweseloxyd-Kupseroxyd) er Sauerstoff der Säure, und Base gleich. Das neutle schwestigsaure Eisenoxydul enthält ebensowohl in er Säure den doppelten Sauerstoffgehalt der Basis als is erste basische Schweselglycynsalz, nach Berzelineter tritt und wieder ein neues Hindernis der Mestage der Salze nach den Verhältnissen des Sauerstoffs itgegen.

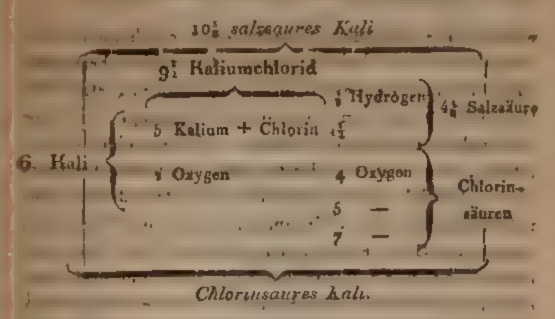
Diese Darstellung hat sich blofs auf die Schwa-

felsalse. basehränkt, welche zuurch die Bestandtheils des Wassers salisieit sind. Die Stelle des Sauerstoffs und Wasserstoffs kann aber auch ein anderer Salzstoff vertreten. Tritt zu den Schwefelverbindungen Chlorin, Kahlenstiff, Cyanogen hinzu: so entstehen Schwefel-chlorinsalze, Schwefelkohlansalze, Schwefeloyansalze u. a. w. statt der Schwefelwasserstoff und Schwefel-sauerstoffsalzen, und wieder, wie diese, in zuhlreichen möglichen Abänderungen. Hier eröffnet sich für die neuere Chemie eine große schöne Aussicht zu Entdeckungen zusammengesetzter Salze, wofür sich schon in den Fossilien, besonders unter den Kiesel- und Thonverbindungen, Analogien finden.

Ich lasse jetzt noch einen sehr einfachen Fall bestimmt untpreuchter Salze eines bestimmten Salzradicals, des Chlorinkaliums folgen. Die Zahlen bezeichnen Gewichte \*).

Bon vorkommen, als solche, welche sich durch Achtel gen vorkommen, als solche, welche sich durch Achtel ausdrücken lassen; den Sanerstoff als Einheit gesetzt, so wird die Rechnung bequemer und kürzer, wenn man statt der Decimalhrüche sich der Achtelbrüche bedient, und zwar mit Weglassung des Nenners, nach der Form der Decimalhrüche. Z. B. statt 1,125 octadisch 1,1 und statt 1,75 oct. 1,6, webei die Bruchziffer etwas kteiner, etwa so: 1,1; 1,6, geschrieben werden mag. Ueber die Vortheile der octadischen Rechnung, worauf der Chemiker gleichsam von der Natur angewiesen ist, an einem andern Orte.

### der Salze aus den gedieg. Verhiad. 281



Das Glorin tritt hier nur in 5 salzfähigen Oxydationsstufen auf, nach Graf Stadions von Guy-Lussac bestätigten V.ersuchen; paoh den Untersuchungen Anderer findet sich noch ving. Mittelsäure mit 5 Sauerstoff; and es ist sehr wahrscheinlich, dass wenigstens noch des Euchlorin, oder die Verbindung von 4,5 und . Sagerstoff in dem durch Erkitzung bis zu einem gewissen Grade desoxydirten clorinsauren Kali vorkommt, wenn sich nicht auch ferneze Mittel - und höhere Stufen durch künstliche Ueberladung mit Sauerstoff nach Thenards neuer, Methode darstellen lassen sollten. Aber die schon genau bekannten Arten des oxychlorinsauren Kali-sind, ohngeachtet des bedeutend verschiedenen Sauerstoffgekalts der Saure (4; 5; 7) einander so ähnlich, dass man sie kaum von einande. unterscheiden kann: es ist hier also das Verhaltniss des Sanerstoffs von weit geringerem Einfluse, als eine Vermehrung des Chlorins oder des Kaliums in diesen Salzen seyn würde. Das Verhältnife der Radicale zu sinander ist also die sicherste Grundlage für die chemische Messung der Salze.

Beraelius selbst hat schop angefangen. fir Salser

wolche in zahlreichen Abanderungen erscheinen. Verhältnisse der beiden Glieder der Salze, bei g chen Mengen des einen oder des endern, statt Rechnung nach den Sauerstoffverhältnissen walt die Analyse ohnehin erst durch Schlüsse findet, ein führen, was fast der Bestimmung nach den Verk nissen der Salzradicale gleichkommt: da indels lets res Verfahren an die Zusammensetzung der Radios woraus die Jalze entspringen, erinnert, so geht d selbe tiefer in die Natur der Salze ein, und giebt gleich eine leichtere Uebersicht, weil die chemisch Walther bie Burlibala inn Allgforneiten wiele einflich Baht balund ubr die huffenbergenetulen Comen. 1 diden namen Avereiteid bab eitenen; solitigbulen Asiabi dor the orientalli-family Brownson and i die; Rechan shot distreveloffmengetrinites Wengleichung sich, Groß der Baleghodberes, dieses Journal, XXIII. hafe's foly liefs, ou gestalteton cick die Merkklinisse weit eit cher. Le findet-sich nämlich in diesen Selten für Sandretoffduttigen der Säure im Verhältniss zum San stoff der: Grandlage fölgende Reihe : weiring high distribution of also addresself. Window al die Balse sabh-threm Sauregehalie bei-gleiglien M

gen "des ) Grandflage: gebudnet - en entstand efolige Railings and and a signer from the contract of a subset ெள்ளிரி **நிழுக்கிற்கத் நடிக**டி சதிதிரா உருக்குகத் இருக்களர womin a, Sedikonduralen Salan giebent Gehr mess de 20. dam Bhosphuifehálte dissen Salád hai gleistair in go dor Balt aubust, läd umbalt inan Leigende-Varis misse orb will organic and operations orbits.

\$ ; \$ ; \$ ; 1 30 3\$ \$ 74°; 'a,

pelale Whibequale the rotiges States the globb.

eit setzt.

Dies wird nun auf folgende Weise gefunden. Die Phosphorenase ist much Berzelius, Duling u. m nahe 100 Phosphor and 125 Bauerstoff, oder F, and 5 O. zusammengesetzt. Nach der Ausder salpetersauren und chlorinsauren Salze sollte mun vermuthon, dass ein neutrales phosphorsaus male in der Saure binal mehr Sadersoff als in der ndlage enthalten, und ein Antheit Phosphorsause the queen wurden dies balzist aber das bochst e, und das, Welches sich am meleten der Neutrawu mahern schemt, enthält 🤄 == 4,5 Phosphorskir-Obgleica aun hier, wie ber-mehresen andem Saldie Farbenreaction sehr tänschend ist, so ist doch Sala mit Bernetites ale neutiti anzunehmen. Sewir also 4,5 als Skuremenge des neutralen Salzes, multipliciren wir damit obige Reihe der Saurenene bei gleichen Mengen der Grundlagen so eshalten

no sind die Suverstoffgebakes.

3; V; V; 2; 2; 5

die Phosphorgehalte :

1 1 1 1 1 11 11 11 11 11

das neutrale Salz'(2) als Einheit gesetzt:

Diese letzte Reihe giebt die Anzahl der stöchioischen Antheile, und die vorige oder das Doppelir leztern Reihe, die Gewichte des Phosphore an.
Sauerstoff gleich, 1 gesetzt. In diesen Salzen entiso das hochste saure doppelt und das nächste
1 mal die Phosphermenge des seutralen Salzes;

höchsten sauren 2 Grundlage gegen 1 l'hosphor a halten sollte, scheint zu fehlen: denn lies gefande höchsthasische enthält umr 11 Grundlage gegen 1 l'hophor, als Gegensalz zu dem zweiten mare 1, woria-Säure mit 1 Grundlage verbunden sind. Sehr mer würdig ist es, dass verans die beiden wichtiget. Phosphorsalze, die Knochenerde und der Apatit lies ebenfalls als Liegensätze gagemeinander auftrete mur um ein Geringes von dem neutralen Salze, ja saner und dissert i hasisch vom 1 abweichen. Auftret wird man nie als leichtbewegliche Lwischen- oder Mittelsalze anaprechen möchte. Nach Thomson, Klapre und Brandenburg sind einige, Phosphorkalksalze einsteleichen.

Die Uebersicht der Zusammensetzung salch verwickelten Salze wird also durch das Zurückgehau-den metallischen Salzradicalen erleichtert.

Die Sauergtoffverhälterisse der Salze aber, ergeht sich aus der hekannten Zusammensetzung der Säure wodurch die Salze gebildet werden. Sie lassen sie auf folgende drei Hauptabtheibungen reduciren :

<sup>\*)</sup> Toesard führt in seinem Treits de chimie ade Ed. 181
11. 586. neben dem Apatit auch den Chrysolith als Pher
phorkalksalz auf, in solgenden Worten: La seconde (
chrysolithe), qu'on pleçoit autresus parmi les piers
gemmes, contient, d'après Vanquelin. 542 de chaux
452 d'acide phosphorique. Hier ist wohl wieder elVerwechstung vorgefallen. Denn wenn steich sonst wie
der spanische Apatit mit Giesen Edulstein verwechte
worden un soldiet derh Worsers Chrisolien als Gate
atthen und wass de spanhaltight Kieseltalk, in it ou

2, In den Säuren und Salzen der Kohle, des Bocons (vielleicht auch des Chroms) die Zahl 4 (und 1).

3. In den höchsten Säuren und Salzen des Sticktoffs, Cyans und Phosphors, des Chlorins und Jodins be Zahl 5.

Durch ihre niedern Säuren greisen dieze Stoffe a ihre Zahlen gegenseitig über.

Da nun die Wasserstoffsalze als Hydrate etscheiten, worin die salzbildenden Stoffe in dem Verhältisse des Wassers vorkommen, und die vegetabilischen bluren eigentlich Zusammensetzungen der Kohlenstoffselzen eigentlich Zusammensetzungen der Kohlenstoffselzen, sollerrscht in allen Sauerstoffsalzen, welche die Proportenslehre umfaßt, die bekannte Trias der Zahlen 5; 5, oder 2; 3; 5, welche, wie ich früher in einer besondern Schrift \*) gezeigt habe, auch den drei großen natürlichen Abtheilungen der Pflanzen, den Acopledonen (2 und 4), den Monocotyledonen (3) und Dicotyledonen (5) zum Grunde liegt.

Hier gewinnt nun wieder die chemische Proporsonslehre eine ungemein anziehende Bedeutung. Denn wie in den beiden Gliedern der Salze bei ihrer ba-

Vergl. Untersuchungen über die Zahlverhältnisse in deh Fructificationsorganen der Pflanzen, oder Neue Schriften der naturforschenden Gesellschaft zu Halle, Ersten Bandes 2tes Heft. 1809.

chungen der neutralen Grundverhaltnisse vorkommen, so zeigt sich auch in den beiden Sexualgliedern der Blüthen, und durch diese in den Fructi cationsther len überhaupt, bald in dem positiven, bald in dem negativen Gliede eine verschiedene Steigerung, und bei Mittelpflanzen und Zwischenorganen ein t ebergreifen der Verhältnisse, wobei immer das Grundmasts kenntlich und characteristisch bleibt. Dieser Gegentstand reicht aber über den Zweck gegenwärtiger Abbandlung hinaus, und exfordert eine besondere Darstellung, die ich nächstens liefern werde.

Hier hatte ich mir blofs vorgesetzt, meine Ansicht von der naturgemäßen Entwicklung und Berecht nung der Salze zu erläutern.

Dem Einwurse, dass häusig in der Natur und fast immer in den Laboratorien die Salze durch unmittelbare Verbindung einer Saure mit einer Grundlage dar gestellt werden, begegne ich nicht: die Natur hat, wie die Runst, mancherlei Mittel, ihre Zwecke zu erreichen; allein der normale Gang der natürlichen Bildungen ist die Entwicklung des Zusammengesetzten aus dem Einfächen, nicht umgekehrt, und so gehen auch hier aus den gediegenen Verbindungen der Radicale die Salze hervor. Die Säuren und Grundlagen einzeln genommen sind nur disjecta membra oder zersplitterte Salze: denn die Tendenz der gediegenen kurper, indem sie sich oxydiren oder überhaupt mit salzbildenden Stoffen verbinden, ist das Salz: dies ist die Blüthe des Chemianns.

leh wiederhole hier ausdrücklich noch einmal mein Bild des Aufblühens der chemischen Körper zu

## der Salze aus den gedieg. Verbind. 287

lzen, indem ich nach dem Vorhergehenden darin ne würdige Bedeutung finde \*).

<sup>\*)</sup> Aus dem Obigen ist nun ersichtlich, in wie fern der Irrthum, wovon Bischef hinsichtlich meiner Theorie der Salze redet, auf meiner Seite liegt. Mag ich sie in Verbindung mit meiner Volumtheorie, die ich noch besonders rechtfertigen werde, sehr unvollkommen und mangelhaft dargestellt haben, so ist doch die Idee derselben, die Bischof wohl hätte finden köunen, keinesweges umgestofsen, sondern vielmehr durch alle neuern Entdeckungen und herichtigte Erfahrungen vollkommen bestätigt worden. Wie viel Antheil ich überhaupt an der Entwickelung stöchiometrischer Grundsätze habe, kann ein Zeitgenosse nicht leicht entscheiden, und ich will darüber uicht streiten. Neue Ideen verhalten sich nicht wie Ent-\_deckungen schlichter Thatsachen, deren Datum und Gränze sich bestimmen lässt: jene entstehen ost aus der Combination zahlreicher neuer und alter, selbst längst weggeworfener oder vergessener Thatsachen; und deher schreiben sich zum Theil die Prioritätsstreitigkeiten würdiger Gelehrten, welche oft ärgerlich genug sind, und worüber die Nachwelt, die den Zusammenhang besser übersieht und einen klar durchgeführten tüchtigen Gedanken von zufälligem Umhertappen zu unterscheiden weiss, lächeln wird. Und vollends ist eine rechnende Wissenschaft, welche wie die Stöchiometrie erst in ihrem Entstehen ist, so reich an neuen fruchtbaren Gedanken, dass ein Stöchiometer nur darauf sinnen muss, ihren Gang aufzuhalten, um nicht den Erfahrungen vorzugreifen und den Unvorbereiteten etwas Unverständliches oder scheinbar Unglaubliches zu sagen. Hier ist dem Einen etwas men, was dem Andern in etwas längst Ausgesprochenem schon übergriffen scheint. Und oft wird nur zu leicht

## 288 Meinecke über die Entwicklung

durch personliche Vorliebe die Treus des Uttheils he-

So scheint auch Bischof nach dem To EXOPT: do-Syceral zu verfahren, wenn et in seiner Berechnung der vegetabilischen Substanzen bei Anführung des Gedankens, dass die einfachern unter den organischen Substanzen noch aus zusämmengesetzten secundaren Bestandtheilen hervorgehen, Gay - Lutsac und Saussure als Urheber desselben vor Dibereiner und mir anglebt, was jene berühmten Chemiker schwerlich gut heißen werden. Sie haben durch ihre vortrefflichen Antiysen gezeigt, dass mehrere vegetabilische Substanzen bei ihrer Verbrennung Wasser und Kohlensäure, Wasser und ölbildendes Gas in bestimmten Verhaltnissen geben, aber sie statuiren keinesweges eine Zusammensetzung der Körper aus diesen secundaren Substanzen. Deberviner war es, der es zuerst bestimmt aussprach, dass die Kleesäure aus Koh-Jensäure und Kohlenoxyd zusammengesetzt sey, und der dies darauf auch durch die Analyse vermittelst wasserfreier Schweselsäure zeigte. Noch immer aber konnte man behaupten, dass, wie bei Gay-Lussacs und Saussures Versuchen durch Verbrennung, hier durch Vitriolöl die beiden Gase aus der Kicesaure erst gebildet worden seyen, indem auf andere Weise die Zerlegung nicht gelang, und ein synthetischer Beweis fehlte. Ich fand nun, dass in der Stärke, dem Gummi und dem Zucker die drei Mittelzahlen aus den verschiedenen besten Analysen dieser drei Korper kleinere Unterschiede der Elemente geben, als die verschiedenen gleich vorzüglichen Analysen jedes ein-'zelnen dieser Körper, und dass mithin diese drei Substanzen, welche sich ganz verschieden verhalten, aus völlig gleichen Elementen zusammengesetzt sind; zugleich zeigte ich durch die Zusammenstellung mehrerer Körper nach ihrer organischen Entwickelung, wie ihre Verschiedenheit durch die Combinationen der vier bekannten Kohlenstoffverbindungen mit den Bestandtheilen des Wasson

# der Salze aus den gedieg. Verbind. 289

bedingt und beschräukt werde. J. tzt war ein unumstölslicher Beweis da, und kein Ausweg mehr. Denn man musste entweder annehmen, dass durch die Analyse dieser verschiedenen Körper ihre letzten Elemente umgewandelt und gleich gemacht werden, was die Chemie nicht zulässt, indem sie dadurch geradezu ihre Nichtigkeit ausspräche, oder man müsste den Grund ihrer Verschiedenheit hier in der eigenthümlichen Anordnung oder Constitution der Elemente finden, vorausgesetzt nämlich, dass die Analyse von Thenord und Gay - Lussat, Berzelius, Saussure einen hohen und nahe gleichen Werth haben. Dieses punctum saliens der allmählig entstandenen neuen Theorie über die. Bildung and Zusammensetzung der organischen Substanzen, wodurch die organische Chemie eine andere Wendung, und für die Physiologie neue Wichtigkeit erhält, deren Folgen nicht ausbleiben werden, hatte H. Bischof wohl treffen können, wenn er gewollt hätte; aber er vergrössert den historischen Fehler noch dadurch, dass er nur den zweiten Theil meiner chemischen Messkunst 1817. und nicht zugleich meine frühere ausführliche Abhandlung in Trommsderffe Journal 1816. II. 86 if. citirt, die er wohl kenneu musste, und wodurch sich wieder etwas ändert.

Uebrigens begrüße ich H. Bischof als meinen Landsmann und fleisigen Mitarbeiter auf gleichem Felde freundlich und mit Achtung.

Meinecke,

#### Ueber eine

# Anomalie beider

# chemischen Verwandtschaft

von

### Richard Phillips Esq.

(Aus dem Journ, of Science and the Arts No. 1, 1816. p. 80. Uebers, von H. Eisenbach, Mitgliede der physikalischen Gesellschaft von Studierenden in Erlangen, und revidirt v. H.)

H. Davy (Elements of chemical philosophy p. 103) bemerkt, dass "in vielen Fällen Zersetzungen, welche bei einsachen Anziehungen nicht Statt sinden können, durch doppelte Verwandtschaften bewirkt werden können. So sind die Bestandtheile des schweselsauren Baryts oder die Verbindung der Schweselsaure und der Erde, welche Baryterde heisst, so sest verbunden, dass kein Alkali und keine Erde die Säure von der Baryterde abtrennen kann. Kali, welches für die Säure eine sehr große Anziehung hat, kann für sich dieses Salz nicht zersetzen; aber wenn Kali in Verbindung

Tersetzung, und man erhält Verbindungen von Schwefelsäure und Kalt, so wie von Kuhleusäure und Baryt.

Diese Zersetzung ist zwar schon oft angeführt worden, aber wie es mir scheint, ist wede die Art ihres Vorkommens, noch sund die Vorsiemsmansregeln bei Anstellung dieses Versuches vollständig beschrieben worden. Bei Anführung dieses Versuchs bemerkt Dr. Henry (Elements of Experimental Chemistry, Vol. II. p. 531): "man siede das gepülverte schwefelsaure Salz mit einer Auflösung von seinem doppelten o ier dreifschen Gewicht kohlens urem Kali, so wird die Kohlensaure an den ismyt, die Schwefelsaure an das Käli treten."

Auch nach Band II. von Alaprethe analytischen Versuchen (S. 208) scheint es, dass eine große Menge kohlensaures Hali zu der Zersetzung des schwefelsauren Baryts nothig ist; "Soo Gran desselben wurden gepulvert mit 600 Gran kohlensaurem Kali und Wasser gekocht, zur Trockenheit verdampst, wieder in Wasser vertheilt und zum zweitenmal ahgeraucht. Nach einer zweiten Vermischung mit Wasser, wurde die Erde mit Salzsäure behandelt, wolche dieselbe mit Ausbrausen auslößte, und einen Rückstand von 18 Gran ließ."

Rei diesem Versuch ist offenbar eine beträchtliche Sorgfalt angewandt worden, um die villkommene Wirkung der Salze auf einander zu echalten. Da 18 Theile des schwefelsauren Baryts der Zersetzung entgingen, so müssen 282 Theile desselben 600 Theile kohlensaures Hali zu ihrer Verwandlung in kohlensauren Baryt nöthig haben. Es könnte aber bei diesem

## Phillips über eine Anomalie

Verhältnis die Zersetzung nicht gegenseitig stattsinden; denn nach Wollastons Tasel-ergiebt sich, dass die Hohlensaure und das Kali von 165 Theilen kohlensauren Halis hinreicht, um den Baryt und die Schwestelsauren Baryts zu sättigen.

Meine Aufmerksamkeit wurde zuerst auf die Umstände der oben erwähnten Zersetzung gerichtet, weil ich von D. Bubington erfahren hatte; dass schwefelsäures Kali und kohlensaurer Baryt sich auch zerlegen, wenn der letztere in einer Auflösung des ersteren gekocht wird. Als ich mich von der Wirklichkeit dieser beiden so widersprechend scheinenden Fällsüberzeugt hatte, so machte ich folgende Versuche, um die Umstände und die Grenzen zu bestimmen, unter denen sie vorkommen.

Da es sehr wahrscheinlich war, dass ein Zustand mechanischer Theilung des schwefelsauren und des kohlensauren Baryts die Zersetzung begünstige, indem so der Wirkung des köhlensauren und des schwefelsauren Hali mehr Flächen dargeboten werden, so bereitete ich diese Salze, indem ich salpetersauren Baryt durch schwefelsaures Natrum und kohlensaures Ammoniak zersetzte; die Niederschläge wurden mit destillirtem Wasser gut ausgewaschen und getrocknet. Ich wandte krystallisirtes schwefelsaures Hali an, von dessen Reinheit ich mich überzeugt hatte, und bereitete das kohlensaure Kali, indem ich das zweisach kohlensaure in einer schwachen Rothglühhitze zersetzte.

Um zu finden, bis zu welchem Gratt der schwefelsaure Baryt sich zersetzen lässt, wenn man ihn in
einer Auslösung seines Aequivalents von kohlensaurem

Heli kocht, wurden 100 Theile des erstern Salzes mit 59 Theilen des letztem zwei. Stunden lang in ungefähr 4 Unzen Wassen gesotten; die Auflösung wurde nicht bis zur Trockenheit verdampst, indem ich von Zeit zu Zeit Wasser nachgolen um das durchs Verdampfen Weggehende zung so. zen. Der unauflösliche Rückstand wurde mit Wasser gewaschen, bis er von dem unzersetzten, kohlensauren und dem neu gehildeten schwefelszuren Kali befreit war; als ich verdünnte Salpetersiture auf denselben golat, so erfolgte ein heträchtlichtes Aufprausen, Der, von der Säure nicht aufgelöste Theil wurde nun gewaschen, bis das Wasser keine Spur von salpetersaurem Baryt, mehr zeigte und wog getrockeet 77 Theile es. waren also, 25 Theile schweselsaurer Baryt, durch das kahlensaure Kali zer-"tetzt und in 19,5 kohlensauren Baryt verwandelt worden. Control of the second s

Nun nahm ich Quantitäten von kohlensaurem Baryt und schwefelsaurem Kali, walche den oben angewandten aequivalent waren, das heifst, wie Dr. Wollastons Tafel zeigen wird, 85 des erstern und 74 des letztern; sie wurden in Wasser gesotten, wie in den so eben beschriehenen Versuch; ich liefs den unzelegten Antheil zeich setzen, und untersuchte die klare Auflösung: Curcumagapier wurde stark davon geröthet, sie beauste mit Salpetensäure auf, und gab einen starken rothen Niederschlag mit ätzender Sublimatauflösung, die Auflösung enthielt daher augenscheinlich eine beträchtliche Menge kohlensaures Kali, welsche aus der wechselseitigen Zersetzung des kohlenseuren Baryts und schwefelsauren Kali entstand.

Der vom Wasser nicht aufgelöste Rückstand wurde durch mehrsaches Aufgielsen von Wasser gewa-

te darauf wurde er wie in dem vorigen Beispiel mit überschüssiger Schpetersäure behandelt; diese erregte ein beträchtliches Aufbrausen, und ich fand, dass die salpetersaure Auftögung mit Ammoniak keinen Niederschlag gab, wohl aber einen beträchtlichen mit kohlensaurem Ammoniak; schwefelsaures Natrum gab einen in Salzeäure unaufföslichen Niederschlag. Daraus erhellt, dass nicht aller kohlensaurer Baryt in schwefelsauren verwandelt wurde. Ich fand seine wirkliche Menge = 67 Th., es wurden folglich 57 Theile kuhlensauren Baryte durch das schwefeleaure Kali zersetzt,

Im ersten Versuch wurden 23 Theile schweseltauter Baryt zersetzt; wenn wir uns also auf die Acquivalententasel beziehen, so werden die hiebei angowurden 100 Theile schweselsauren Baryts und 5g kohleneauren Kalis nabe in folgendes Verhältnis kommen:

77' schwifelsaurer Baryt.

45,5 Rollensaures Helt.

17 sp wefellaures Kali,

19.5 koblessaurer Baryt,

In dem zweiten Verench' verwandelten sich 57
Theile kohlensaurer Baryt in schwefelsauren, es gaben
daher die 85 Theile kohlensaurer Baryt und die 74
schwefelsaures Kalı ungefähr

67 chwefelsaurer Baryt

39.5 Roblensanres Rall ....

24.5 schwefelsaures Rali "

all kohlensaurer Baryt.

Die Zersetzungen in diesen beiden Fälten sind sehr beträchtlich. Da aber die Mongen der Salze welche aus der Wirkung derselben Verhältnisse ähnlicher Säuren und Bason entstehen, nicht gleich sind

o ist es wahrscheinlich, dass die Zersetzung in beiden Fällen nicht vollständig war, indem die Mischungen nicht genugsam digerirt, und zur Trockenheit
verdampst wurden.

Setzen wir, dass die Unaussöslichkeit des schwefelsauren Baryts im ersten Falle die vollständige Wirkung des kohlensauren Kah verhindert habe, so müssen wir auch annehmen, dass dieselbe Ursache die
Wirkung des schweselsauren Kali auf den kohlensauren Baryt im zweiten Versuch verhindert habe. Geben
wir nun zu, dass diese Ursache in beiden Fällen
gleich stark gewirkt habe, so wird das Mittel der angegebenen Mengen wahrscheinlich die Resultate ausdrücken, welche entstanden wären, wenn man jeden
der Versuche bis auf seine äusserste Grenze sortgesetzt hätte.

Gehen wir auf die in jedem Versuch angewandten Mengen der Salze zurück, so finden wir nach der Aequivalententafel, dass sie aus Sauren und Basen nabe in folgenden Verhältnissen zusammengesetzt waren:

34 Theile Schwefeleaure

19 -- Kohlensäure

66. --- Baryt

40 --- Kali

md diese so verbunden, dass sie das Mittel aus bei-

24,3 Ss. + 47,5 B. = 79 schwefelsauren Baryt

15,75 Ks. + 28,75 K. = 42,5 hohlensaures Kali

9.5 Ss. + 11,25 K. = 20,75 schwefelsaures, Kali

5,25 Ks. + 18,50 B, = 23,75 kohlensauren Baryt.

Wenn man die Resultate von Klaproths Versuchen, prust, so wird man einsehen, dass diese Zahlen die Lengen ausdrücken, welche ans der vollständigen ge-

genseitigen Wirkung der Salze entstanden whren. B and, dala 600 Theile kohlensaures Kuli 282 achwels samen Baryt zersetzien, es wurde demnach 59. sorh ich anwandte, 27.6 zersetzt haben, welches bis an a mit der Berechnung übereinstimmt. Wir konnen daher mit Sicherheit sagen, das nicht mehr als 7 aus 100 Theilen schwefelsauren Baryts durch kohlen gaures Hali zersetzt werden konnen, wahrend dietes letztere Salz der Gegenwirkung des schwelelsauren Hali ansgesetzt ist, welches durch die Zereetzung der 72 Theile gehildet wird. Und es mochte schemen, dals die Kraft des letzteren zureicht, die Wirkos von irgend einer Quantität kohlensauren Kalis zu verhindern, so groß diese leiztere und so klein die Menge des schwefelsauren Baryts auch seyn mag.

la Klagroths Versuch konnten nicht mehr de 365 Theile kohlensaures Rali durch 282 schwefelsauron Baryt zersetzt werden, "und es scheint, das das entstandene schwefelsaure Kali, sobald es 200 Theis betrug, durch sein Bestreben wieder schwefelsauren Baryt zu erzeugen, die übergebliebenen 435 Theile hablensaures Hali gehindert, 18 Theile schwefelsauren Baryt zu sersetzen, wiewohl jenes wenigstens dreisigmal mehr Kohlensäure enthielt, als sich mit dem Baryt hitte verbinden können.

Um zu unterauchen, in wiefern diese Annahmen durch die Erlahrung bekräftigt würden, ließ ich 72 Theile achweselsauren Baryt, 42,5 kohlonsaures Kali, 20.75 schwefelsauren Kull und 25,75 kohlensauren Baryt ungefähr swei Stunden lang im Wesser sieden, Die Resultate bewiesen nicht, daß die Mengen genan dieselben eeyen, welche die gegenseitige Wirkung vorhindern, sher sie zeigten doch, dale der lerthum

# bei der chemischen Verwandtschaft, 297

nicht sehr beträchtlich ist; ich fand, dals der schwefelsaure Baryt um ungefähr 3,75 zugenommen hatte:

Das Resultat dieses Versuchs zeigt hinlänglich, dass die Zersetzung des schweselsauren Baryts mittelst kohlensauren Kalis gehindert wird, durch die Krast des schweselsauren Kalis und kohlensauren Baryts denselben wieder zu erzeugen; und umgekehrt, dass die Krast des schweselsauren Kalis und kohlensauren Ba, ryts, sich wechselsweise zu zersetzen, ebenso durch die entsprechende Krast der Wiedererzeugung, die dem schweselsauren Baryt und kohlensauren Kali zukommt, ausgehoben wird.

Ich gebe von diesem anomalen Fall keine Erklärung; er drückt bloß ein Factum aus, welches man
in einer von den Berthollets wenig abweichenden Sprache so ausdrücken kann, daß eine Zertheilung der
Basen zwischen den Säuren, deren Wirkung entgegengesetzt ist, stattfinde. Gleichwohl ist klar, daß
dieser Fall keiner von denen ist, welchen er der
Massenwirkung zuschrieb; denn unabhängig von andern Betrachtungen erhellt aus Klaproths Versuchen,
daß eine große Menge kohlensaures Kali nicht im
Stande ist, einen geringen Antheil des sehweselsauren
Baryta gänzlich zu zersetzen.

Einige von den Erscheinungen, auf welche Berthollet seine Lehre von der Massenwirkung gründete, hat man erklärt, indem man die Bildung von sauren Salzen nachwies, wo er annahm, dass eine schwächere Sänre mit einer stärkeren eine Base theile, und H. Darr zeigte, dass einer von den Fällen, wo jener manhm, dass eine Base, deren Verwandtschaft gegen

146

handlung zu antworten, welche vor achtzehn Monaten in Dr. Thomsons Annalen erschien, und worin er seit ne frühere Ansicht vertheidigt.

Es ist hier nicht meine Absicht seine Schrift zu beurtheilen, sondern einige Erscheinungen darzulegen, welche sich auf den Gegenstand des Streites beziehen, und die ich mir hei meiner Higherreise auf meinen Weg nach Indien gerade verschaffen konnte.

Meine Versuche wurden an dem Blute des Schafs, der Schildkröte und des Hayfisches angestellt, wordnter der letztere sich für diesen Zweck ganz besonders gut schickt, danseine Temperatur der der At-

mosphäre sehr nahe kommt.

, **(Basic Complete Supplements)**(Supplements)

Den 15ten Marz hatte unser Schiff gerade 4°94 mördliche Breite und 15°15' westliche Länge, nach delle Chronometer als bei Sonnenuttenging ein größer Hay durch den Harpun gefangen wurde. Sobeld er aufs Verdeck gebracht war, haute man ihn noch lebend aus einander. Das in der größen Rückenhohlader fließende Blut hatte 82° \*); die umgebenden dicken Muskeln 82,5, das Wasser der See 80,5° und die Luft 79° F. Etwas von dem Blute wurde in ein Glassgesammelt, und war in ungesähr zwei Minuten fest geronnen. Während der ganzen Zeit beobachtete nich das darin getauchte Thermometer, das Queckeilber fiel von 85,5° biseauf 81°, und stieg nicht in dem Au-

Von niedrigerer Temperatur ist, als das Arterienblut; ein Umstand, welchen ich durch zahlreiche Versuche zu beweisen bedähle war, die sich in der erwähnten Dieserte-

genblick, als das Gerinnen anfing, es blieb nicht einmal stehen, als das Gerinnen begann, sondern fiel unaufhörlich fort.

Den folgenden Teg wurde ein anderer Hay gefangen, de elbe Versuch mit dem Blut angestellt, und derselbe Erfolg erhalten.

Den 23ten März, als wir bei 2029' südlicher Breite und a4030' westlicher Länge waren, wurde eine große Schildkröte getödtet, welche vor ungefähr drei Wochen bei der Himmelfahrtsinsel gefangen war. Die Temperatur der Luft war gerade 790; das aus der Garotis der Schildkröte sließende Blut hatte 910, in ein Glas gesammelt hatte es 88,5°. Das in seine Mitte gestellte Thermometer fing auf der Stelle an zu sallen, und siel stusenweise fort, ohne eine Unterbrechung, solang das Blut gerann.

Seit ich auf dem Cap Town war, habe ich meine Versuche wiederholt an dem Blute von Schafen.
Es wäre, überslüssig, sich auf eine umständliche Erzählung derselben einzulassen, da ihre Resultate vollkommen mit den schon beschriebenen übereinstimmen.
Die Luft hatte beiläusig 60°, das Blut, wenn es aus
dem Körper kam, ungefähr 100°, es kühlte sich fortwährend ab, während es anfing zu gerinnen, so dass,
als der Blutkuchen entstanden war, seine Wärme zwischen zwei und drei Minuten ungefähr 1° Grad gefallen war.

Der sich aufdrängende und, wie mir scheint, unvermeidliche Folgesatz aus diesen Versuchen ist der jenige, welchen ich früher in meiner Dissertation angenommen hatte, und welchen Hunter zuerst aussprach, nämlich, "daß während der Gerinnung des Bluts keine merkliche Wärmeentwicklung stattfindet."

Es ist jetzt nur noch übrig, die Thatsache (wenn ich sie so nennen darf) mit dem festbegründeten Satz in Uebereinstimmung zu bringen, dass Aenderung der Temperatur die nothwendige Folge der Formänderung der Körper im Allgemeinen ist; und einen Grund für die Abweichung der Versuche des Hrn. Dr. Gordons von den meinigen anzugeben.

Was das erste betrifft, so finde ich da wenig Schwierigkeit; und ich werde die Erklärung, welche ich in meiner Dissertation gab, wieder aufstellen, da sie mir für diesen Zweck ganz passend scheint.

Da während der Gerinnung des Blutes ein Theil' desselben aus dem slüssigen in den sesten Zustand- übergeht, so sollte nach der Theorie ein Zuwachs der Temperatur stattsinden. Da hingegen der Theil der Flüssigkeit, welcher sest wird, der Eyweisstoff, so gering ist, dass er nur ungefähr odes ganzen Gewichts beträgt, und da das Gerinnen nicht plötzlich, sondern langsam und stusenweise geschieht, so glaube ich, dass nothwendig daraus solgt, die erzeugte Hitze sey zu schwach, um eine merkliche Wirkung ausst Thermometer hervorzubringen. Diess zugegeben, so verschwindet die Anomalie, und diese Thatsache widerspricht nicht länger dem allgemeinen Princip.

Der Unterschied der Resultate aus Dr. Gordons Versuchen und den meinigen rührt vielleicht von der verschiedenen Art der Anstellung unserer Versuche her. Dr. Gordon hielt etwa die Kugel seines Thermometers nahe an den Boden des Gefässes, worin das Blut enthalten war, und wenn diese Flüssigkeit an der Obersläche zu gerinnen ansing, zog er das Instrument in die Höhe. In den hier beschriebenen Versuchen durste das Thermometer nicht ruhig bleiben,

wegt, so das das Ganze in derselben Temperatur erhalten werden konnte, bis das Gerinnen anfing. Denn, wenn das Blut zäh und das Gefäs tief ist, so ist die Oberstäche an dem zuletzt herausgelassenen Theil wärmer als das darunter befindliche, und wenn es nicht tief ist, so ist es am Boden am wärmsten, wie ich oft bei meinen Versuchen bemerkt und in meiner Dissertation als eine Quelle ungenauer Beobachtungen angeführt habe.

Ich wünschte mehr ins Einzelne über diesen Gegenstand eingehen zu können, aber in dieser Entfernung von Europa und mithin von allen wissenschaftlichen Journalen und wissenschaftlichen Werken ist es mir nicht möglich. Von Dr. Gordons anerkannter Wahrheitsliebe und Liberalität hoffe ich Verzeihung, wenn ich bei Betrachtung seiner Abhandlung irgend eine Uebereilung begangen haben sollte. Ich bin jedoch überzeugt, dass Dr. Gordon bei etwaiger Wiederholung meiner Versuche dieselben Resultate erhalten, und Hunters früheren Schlüssen beitreten wird.

Vorgeb. der guten Hoffnung,

d. 24. Mai 1816.

1980 - M. 7.827 (12.3)

## Untersuchungen

über die

# Gesetze der Wärme

VOR

Dulong und Petit.

Ausug aus dem Französischen\*)

Yom

### Professor Meinecke,

Dalton stellt in seiner philosophischen Chemie folgende Wärmegesetze auf:

- 1) Die Gase dehnen sich aus nach geometrischer Progression, wenn ihre Temperatur in arithmetrischer Progression zunimmt.
- 2) Quecksilber und alle andere Flüssigkeiten dehnen sich, von ihrer größten Dichtigkeit an, im Quadrat ihrer Temperaturen aus:
- 3) Die Wärmecapacität der Körper bleibt unveränderlich, wenn ihr Volumen sich nicht ändert.

<sup>\*)</sup> Annales de Chimie et de Physique VII. 113 f. 225 f. 337 ff.

4) Wenn Körper erkalten, so nehmen ihre Temperaturen in geometrischer Proportion ab, während die Zeiträume der Erkaltung eine arithmetische Reihe darstellen.

Alle diese Gesetze bestätigen sich ziemlich an Daltons Thermometer, und bilden dadurch ein System, das durch seinen Zusammenhang und seine Consequenz überraschend ist. Es ist daher von Wichtigkeit, zu untersuchen, ob die Beobachtungen und Thatsachen, worauf sich Daltons Wärmetheorie und neue Thermometerscale gründen, genau und richtig sind.

Diess gab Veranlassung zu den nachfolgenden Versuchen, die sich über die Ausdehnung der Körper in der Wärme, über ihre Wärmecapacität bei verschiedenen Temperaturen und über die Erkaltung verbreite

## Ueber die Ausdehnung der Gase.

Nach Gny Lussac dehnen sich alle Gasarien innerhalb oo und 1000 C. gleichförmig durch die Wärme aus. Diess hat sich überall bestätigt. Um zu erfahren, ob vielleicht in sehr hohen Temperaturen eine
Aenderung dieses Gesetzes Statt findet, wurden Hydrogen und atmosphärische Lust, als zwei vorzüglich
verschiedene Lustarten, nach und nach einer sehr hohen Wärme ausgesetzt: ihr Volum blieb sich bei gleicher Temperatur immer gleich, bis auf einen unbedeutenden Unterschied, der geringer war, als die äussersten Verschiedenheiten der beobachteten Volume
von mehreren Abtheilungen der Lust allein. Ein Volum Hydrogen von 00 wurde bei 3000 zu 2 1003 Volumen, während unter denselben Umständen die ver-

glichenen Mengen mehrerer Abtheilungen atmosphärischer Luft zwischen 2,0948 und 2,1027 Volumen schwankten. Dass auch in niedern Temperaturen unter dem Frostpunkte das Gesetz dasselbe bleibt, konnte man beiläufig aus den nachher angeführten Versuchen schließen.

Dehnt sich eine Luftart und eine tropfbare Flüssigkeit in der Wärme in solchen gleichbleibenden Verhältnissen aus, dass aus ihrer Ausdehnung auf ihre Temperatur, und umgekehrt geschlossen werden kann? Diese Frage muss durch Thatsachen entschieden werden, ehe man vermittelst des Quecksilberthermometers die Temperaturen und die Ausdehnungen der Gase misst.

Quecksilberthermometer mit dem Luftthermometer verglichen, und innerhalb dem Frostpunk'e und dem Siedepunkte den Gang beider übereinstimmend gefunden. Dalton aber giebt an, dass innerhalb dieser Punkte das Luftthermometer etwa um einen Grad vorauseile, und zwar um die Mitte der Scale, wo die Abweichung, wenn sie da ist, am stärksten seyn mus, indem beide Instrumente bei o' und 100' zusammentressen. Wenn wirklich eine Abweichung der Ausdehnungen des Quecksilbers und der Luft Statt findet, so ist sie hiernach wenigstens sehr gering innerhalb o' und 100'.

Es bleibt noch zu untersuchen, ob die Uebereinstimmung sich gleich bleibt in sehr tiefen Temperaturen unter dem Frostpunkte, und in hohen Wärmegraden über dem Siedepunkte des Wassers.

Zu dem Ende wurde vollkommen getrocknete Luft in eine Glasröhre eingeschlossen, und diese fast

horizontal in eine kältende Mischung, und in ein Gehas woll Oct, das man nach und nach erhitzen konnle, gelegt, je nach lem man in tiefen oder hohen Temperaturea experimentinte. Diese Rolare endigte sich ausserhalb dem Gelaise in eine sehr feine Röhre, deren Inhalt zum ganzen Raume der Röhre sich so klein verhielt, dass derselbe nicht zu rechnen war Sobald aun die Luft in der Robre die Temperatur erreicht hatte, word man sie bringen wollte, so verschlofs man die feine Spitze der Rohre mit Hülfe des Löthrohrs, und wenn die Rohre wieder die Temperatur der Atmosphäre angenommen, so nahm man sie heraus und brach unter Queckeilber die Spitze ab. Es drang jetzt ein Theil des Quecksilbers hinein. Wenn man nun das Gewicht dieses Queckeilhers mit der Menge, welche die ganze Rohre füllte, verglich, so konnte man leicht die Ausdehnung der Luft berech. ata, wobei indefs die Veränderungen des Druckes nicht vernachlässigt werden durften.

Diese Vorrichtung ist zu Versuchen mit atmosphärischer Luft hinreichend; eine kleine Abanderung maß für andere Gasarten vorgenommten werden. Um diese von der Atmosphäre auszuschließen, wird die feine Spitze der Röhre gekrümmt und in Queeksilber getaucht. Solange die Temperatur zunimmt, tritt ein Thed des Gases heraus: sobald aber das Maximum der Wärme, die man erreichen will, voraber ist, und die Erkältung anfängt, so tritt das Queeksilber nach und nach in die Röhre, bis das Bad die Temperatur der Atmosphäre angenommen hat. Die Rechnung ist her übrigens dieselbe.

Für Erkältungsversuche wird auch die mit atmosphärischer Luft gefüllte Röhre bis an die Spitze in Quecksilber getaucht, das während der sinkenden Temperatur nach und nach hereintritt. Bei dem hocksten Kältegrade nimmt man die Röhre heraus und mitst wie vorher.

Die Correction wegen der Ausdehnung des Glasses wurde bei diesen Versuchen nicht versaumt.

Mit Erkältungsversuchen fing die Vergleichung an Der erste Versuch bis zu — 20° berab gab eine vollkommene Ueberemstimmung zwischen dem Fortschreiten der Ausdehnungen der Luft und des Quecksilbers, und eine beträchtliche Anzahl nachheriger Versuche bis zu 30° und 36° herab ließen nur geringe Abweichungen bemerken, die bald megativ bald positiv waren, so daß die daraus gezogene Mittelzahl eine fast gänzliche Uebereinstimmung des Quecksilberthermometers und Luftthermometers zeigte. (Die in das Erkaltungsbad gelegte Röhre voll Luft ist nämtlich nichts anders, als ein Luftthermometer, dessen Gang hier mit der Scale eines Quecksilherthermometers verglichen wird).

Aus den Versuchen wird hier nur folgende Reihe ausgehoben:

Quecksilverthermometer.	Luftthermometer.
— 36*,29 C.	56°,18 C.
54, 7a	34,84
33 , 31	33,40
32, 27	52, 13
31,63	51,54
51, 26	31,04
5n,46	50,59
29 . 68	29,64
Mittel - 32, 452	littel — 32, 420

Diese Resultate zusammengenommen mit den innerhalb

o und 1000 angestellten Versuchen geben für die beiden Scalen des Quecksilbers und der Luft in einer Ausdehnung von 1300 so geringe Abweichungen, dass man sie mit Beobachtungsfehlern verwechseln kann.

Nicht so leicht sind diese Versuche in hohen Temperaturen über dem Siedepunkt. Der Mangel eines festen Punkts der Temperatur, die Schnelligkeit der Erkaltung des Oelbades und andere Hindernisse, welche anzuführen hier zu weitläufig seyn würde, machen das Verfahren langwierig und verwickelt. Durch Sorgfalt wurden die Schwierigkeiten so weit überwunden, dass die Fehler unbedeutend waren. Folgende Tafel enthält das Mittel aus den Ergebnissen von vier Reihen Versuchen, die nicht um Einen Grad von einander abweichen. Sie umfast beinahe 400 Grade.

Quecksilberther- mometer.	Ausdehnung eines Volums Luft.	Lufithermome- ter.
— 36°	o, 865o	- 36
· 0	1, 0000	0
+ 100	1, 3750	+ 100
150	1,5576	148, 70
200	1, 7589	197, 05
250	1,9189	245, 05
500	2, 0976	292, 70
560 (Queck-	2, 3125	<b>3</b> 50, 00
silber siedet)		

In der letzten Columne sind die Temperaturen berichtigt um die Ausdehnung des Glases, wovon nachher die Rede seyn wird. Aus diesen Versuchen ergiebt sich, dass in howhen Temperaturen über 100° das Quecksilber mit der atmosphärischen Luft und mithin auch mit allen Gasen sich nicht gleichsörmig ausdehnt, und dass das gewöhnliche Quecksilberthermometer nicht in allen Temperaturen das wahre Maass für die Temperatur der Luftarten giebt.

Der Siedepunkt des Quecksilbers ist bei 3600; andere Physiker bestimmen denselben anders und sehr verschieden. Dies rührt wohl nicht sowohl von Mangelhaftigkeit ihrer Versuche, als davon her, dass man den Siedepunkt des Quecksilbers am Quecksilberthermometer selbst gemessen hat, und deshalb für den nicht eingetauchten Theil der Röhre eine Berichtigung anbringen muss, welche schwierig ist. Um sie zu vermeiden, wurde hier die Ausdehnung des Quecksilbers nicht an seiner Masse selbst gemessen, sondern ein Gefäss voll Quecksilber in siedendes Qnecksilber untergetaucht und nach dessen völliger Erwärmung der Verlast beobachtet, welchen das wieder herausgehobene Gefäss an Quecksilber erlitten hatte. Wenn man nun den Verlust mit der Menge Quecksilber, welche dasselbe Gefäss bei oo fassen konnte, zusainmenhielt, so hatte man die Mittel zur Berechnung der Ausdehnung dieser Flüssigkeit von o° bis zu ihrem Siedepunkte, wobei aber die Ausdehnung des Glases berüeksichtigt werden musste. Diese Ausdelmung konnte dann leicht auf ein Thermometer, dessen Inhalt sowohl in der Kugel als in der Röhre von gleicher Temperatur anzunehmen war, übertragen werden. Um aber das Sieden des Quecksilbers in dem untergetauchten Gefässe zu hindern, zog man den Hals desselben in eine schr enge senkrechte Röhre von etüber die Gesetze der Wärme. 3

wa 6 Centimeter Långe aus. Der Inhalt dieser kleinen flüssigen Säule betrug kaum 1 der ganzen Mas-

se, aber der dadurch auf das Innere des Gefässes bewirkte Druck hinderte vollständig die Bildung von Dämpsen in demselben, während das Quecksilber um demselben herumsiedete. Es versteht sich von selbst, dass alle übrige nöthige Vorsicht, als Reinigung des Quecksilbers von Feuchtigkeit und Luft, u. s. w. aufs sorgfältigste beobachtet wurde. Die Bestimmung 360° für den Siedepunkt des Quecksilbers scheint also die genaueste und richtige zu seyn.

Ueber die absolute Ausdehnung des Quecksilbers.

Das Quecksilber dehnt sich von o bis 100° C.

Nach	<b>D</b> alton	um	1 50	seines	Volums
	Cavendish		<del>3</del> 3	-	
	Shuckburgh		. 1 34	<u></u>	
	Lavoisier un	d			•
	Laplace *).	····· ,	1 34	-	(materia)
_	Naellstroem	,	3 5	,	
-	<b>D</b> eluc	****	<u> 7</u>	****	-
	Roy		139	-	-
<b></b> ·	Lalande und				• 479
	Deliste		22	-	
•	Casbois	-	3 <del>7</del>	;	

<sup>\*)</sup> In ihre Versuche soll sich ein Rechnungsführer einge-

Diese Angaben sind sehr verschieden: auch reichen sie nur von, oo bis 1000; um volkommen und
genau den Gang der Ausdehnung des Queoksilbers in
der Würme kennen zu lernen, mußte diese Flüssigkeit in allen Graden der Wärme, deren sie fähig ist,
beöbachtet werden, und zwar unter Umständen, welche die Vergleichung mit der Ausdehnung des Glases oder einer andern Um ebung ausschlossen.

Diess Versahren bei dem Versuch gründete sich auf den unbestreitbaren hydrostatischen Satz, dass wenn zwei slüssige säulen unter sich in Verbindung stehen, die Höhen derselben sich genau umgekehrt verhalten, wie ihre Dichtigkeiten. Wenn man nun das Quecksilber in die beiden Arme eines slebers einschliefst, von welchen der eine stets auf einem festen Punkte, z. B. auf dem Frostpunkt erhalten wird, während die Temperatur des andern sich zu ir end einem bekannten Punkte erhöht, so kann man aus dem Unterschiede der Höhen beider Säulen leicht die gesuchte Ausdehnung erhalten, ohne auf die Ausdehnung des Gefases in der Wärme oder auf dessen Gestalt Rücksicht zu nehmen, indem die Weite der beiden Säulen hier keinen Einsluss hat.

Zu dem Ende wurden zwei enge gläserne Röhren durch eine dritte horizontale mit einander verbunden: durch die Enge der Röhren verminderte man
beträchtlich die Masse des Quecksilbers und erleichterte dadurch den Versneh; aber die beiden obern
Enden der senkrechten Röhren erweiterte man hin-

schlichen haben, nach dessen Berichtigung die Ausdehnung des Quecksilbers 35-42 statt 34,12 seyn würde,

läpglich, um bei der Beobachtung keinen Einfluss der Capillarität berücksichtigen zu dürfen.

Die liorizontale Röhre rubete auf einer starken Eisenstange, welche auf einem starken Gestelle befestigt war und an beiden Enden ein Niveau trug. Auch die beiden senkrechten Röhren waren durch Eisen-

stangen gehalten.

Die senkrechte Röhre, worin die Temperatur oo unterhalten werden sollte, umgab man mit einem weiten blechernen Cylinder, welcher während des Versuchs mit zerklopstem Eise gefüllt wurde. Der Cylinder reichte bis zur Höhe des Quecksilbers: oben am Rande hatte man eine Klappe angebracht, welche blose während der Beobachtung geöffnet wurde, um etwas Eis wegräumen und die Spitze der Quecksilbersäule sehen zu können,

Schwieriger war es, den kupfernen Cylinder um die andere Röbre, welche der Hitze ausgesetzt werden sollte, zu besestigen: doch mit Hülfe einer Menge von Schrauben und eines guten Kittes erreichte man os, dass während des Versuchs der Boden des Gefäßses für die erhitzte Flüssigkeit undurchdringlich wur-Die Flüssigkeit war ein fixes Oel.

Dieser Cylinder wurde mit einem Ofen umgeben, der von dem andern kalten Cylinder hinlänglich entfernt was.

Um die Temperatur des Oelbades zu beobachten, waren darin ein Quecksilberthermometer und ein Luftthermometer angebracht, zwei gut gearbeitete und worher berechnete Instrumente, deren Vergleichung der Beobachtung alle Sicherheit geben müsste.

Zur Messung der Höhen der beiden Quecksilbersäulen diente ein besonders hiezu versertigtes Mikrameter, womit, wie eine Prüfung zeigte, bei einer Ausdehnung von 5550 des Quecksilbervolums höchstens
um zwei bis drei Einheiten des Nenners gesehlt werden konnte.

Nachdem diese Vorrichtungen in Stand gesetzt worden, füllte man beide Gelässe bis zur Höhe der Quecksilbersäulen, die beiläusig om, 5825 betrug, des eine mit Eis, das andere mit Del, und heizte das letztere, woraus durch eine Röhre das übersließende Oel ablaufen konnte. Die erkaltete Röhre blieb während aller Versuche unverrückt auf oo.

Es wurde eine große Menge wenig von einander abweichender Versuche angestellt, und daraus das Mittel gezogen. Die Resultate der am meisten von einander abweichenden Versuche gaben als Ausdehnung des Quecksilbers für 1 Grad C.

Temperatur.	Maximum.	Minimum.
von o° bis 100°	5547	3 5 3 2
— 100 — 200	<del>5</del> 4 r <del>9</del>	343T
<b>-</b> 200 <b>-</b> 300	5289	3300

Und das Mittel aus allen Versuchen war:

Temperatur, angezeigt durch Luft.	Mittlere Ausdelinung.	Temperatur, an gezeigt durch Quecksilber.
Oo	00	O°
100 200 300	3550 3423 3300	100 204, 61 314, 15

Die erste Spalte enthält die aus der Ausdehnung

der Luft abgeleiteten Temperaturen, und die letzte die Wärmegrade, welche die Ausdehnung des Quecksilbers anzeigen würde, wenn dieselbe gleichförmig angenommen wird.

Auch hieraus ergiebt sich, dass die Ausdehnungen der Lust und des Quecksilbers nicht übereinstimmend und beide für sich wieder nicht gleichsörmig fortschreiten. Wenn das Lustthermometer auf 300° steht, müste das Quecksilberthermometer 314°, 15 zeigen, während das gewöhnliche Thermometer nur 307, 64 angiebt.

### Ueber die Ausdehnung fester Körper,

Kennt man die wahre Ausdehnung des Quecksilbers in der Wärme, so kann man aus der scheinbaren Ausdehnung desselben in Gefässen von Glas oder andern Substanzen leicht die Ausdehnung dieser festen Körper ableiten,

Um zuerst die Ausdehnung des Glases zu finden, bediente man sich einer sechs Decimeter langen Glasröhre, welche etwa 700 Grammen Quecksilber fassen konnte. Diese Röhre war an einem Ende verschlossen und an dem andern in ein feines Hahrröhrchen ausgezogen, dessen Inhalt nicht in Betracht kommen konnte. Sie war mit sorgfältig vorbereitetem Quecksilber gefüllt, wovon ein Theil nach und nach herauslief, wenn man die Temperatur von dem Frostpunkte bis zum Siedepunkte erhob. Das Gewicht des herausgelaufenen in Verhältnis zu dem sämmtlichen Quecksilber wurde dann genau bestimmt. Wie scharf diese Beobachtungen waren, kann man daraus schliessen, dass der Einslus des Luftdrucks auf den Siede-

#### Dulong und Petit

punkt des Wassers genau darnach angegeben werden konnte.

Glasröhren aus mehreren Fabriken dem Versuche unterworfen, zeigten keine merkbaren Differenzen der Ausdehnung, so verschieden auch ihr Inhalt und die Stärke der Wände war. Die Resultate dieser Versuche finden sich in nachfolgender Tabelle, worin die erste tolumne die Temperaturen nach dem Luftthermometer, die zweite die mittlere scheinbare Ausdehnung des Quecksilbers in dem Glase, die dritte die absolute Ausdehnung des Glases, nach Volumen berechnet, und die letzte Columne die aus der Ausdehnung des Glases, esse gleichförmig gesetzt, abgeleitete Temperatur enthält.

Temperatur nach dem Luftthermo- meter.	Scheinbare Ausdehnun- gen des Quecksil- bers.	Absolute Ausdehnun- gen des Glases.	Temperaturen nach einem Glasthermo- meter.
1000 200 300	6378 6378	38700 36300 32900	100° 213,2 552,9

Lavoisier und Laplace erhielten für das Glas zwischen 0° und 100° die Ausdehnung 1 , wahrscheinlich weil sie das beobachtete Quecksilber sieden ließen: es ist daher ihre fast allgemein angenommene Angabe zu hoch.

Aber die Ausdehnung des Glases nimmt in hohen Temperaturen nach einem steigenden Verhältnisse zu. Man sieht diess aus der letzten Spalte. Ein Glasermometer, oder ein Glasstab, dessen Verlingerung ie Temperaturen anzeigt, würde bei 300° des Luftermometers auf 352'9 stehen.

Auf ähnliche Weise die Ausdehnung des Eisehs and anderer Metalle zu bestimmen, wollte nicht geingen: man mofste folgendes Verfahren wählen. Eile Glasröhre von 18 Millemeter Weite und 6 Decineter Länge verschloss man an einem Ende und beestigte in deren Mitte einen cylindrischen Stab von Schmiedeeisen: darauf blies man das andere Ende der Röhre in ein Haarröhrchen aus, und fillte sie ganz mit sorgfaltig vorbereitetem Quecksilber. Wenn sie son verschiedenen Graden der Warme ausgesetzt und der Verlust an herausgedrungenem Quecksilber behummt wurde, so konnte man daraus die Ausdehnung Les Eisens herleiten : denn das herausgedrungene Vodum gab die Summe der Ausdehnungen des Quecksilbers und des Metalls, vermindert um die Ausdehnung des Glases. Zu dieser Rechnung derf man nur die Volume der drei Körper bei dem Frostpunkte wiesen. Nun erhält man das Volum des Eisens, wenn man mn Gewicht dividirt durch seine Dichtigkeit bei o', ouf gleiche Weise leitet man des Vol. in des Glases aus dem Gewichte des bei gleicher Temperatur darin befindlichen Quecksilbers ab. Endlich ist das Volum des Quecksilbers offenbar dem Untersehied der beiten ersten gleich.

Durch ein ähnliches Verfahren wurde die Austehnung des Kupfers gefunden. Die Resultate dieser Untersuchung bestätigten sich durch die Vergleichung der Längen einer Hupferstange und Glasröhre in verwhiedenen Temperaturen.

Die Ausdehnung des Platine wurde an einer Kup

punkt des Wassers genau darnach an

konnte.

Glasröhren aus mehreren
che unterworfen, zeigten keine me
der Ausdehnung, so verschieden

Stärke der Wände war. Di
in nachfo die erste Columne die 1em g thermometer, ....
dehnung des Quecksilbe berechnet, und die 🎉 🖔 dehnung des Glases, leitete Temperatur [ \*

Temperatur nach dem Luftthermo	
100	

den vorigen Untersuchungen
Temperatur, welche das Luftriebt, das Platinthermometer
ermometer 314°, 15, das
Glasthermometer 352°,9
anzeigen, wenn man
rper in hoher wie
Verhältniss der
g der Scalen
nehmen wollte,

uer Zeit, da Black die Lehre von der speen Wärme aufstellte, haben sich viele Physiker der Bestimmung der Wärmecapacifat der verschiedenen Körper beschäftigt. Wilke's, Crawford's, Meyer's und besonders Lavoisier's und Laplace's Arbeiten sind bekanntlich die ausgezeichnetesten. Alle setzen voraus, dass die Wärmecapacität der Körper in den verschiedenen Temperaturen unveränderlich sey; nur Deluc giebt für das Wasser eine geringe Veränderlichkeit derselben an. Dalton schliesst im Zusammenhange seiner scharfsinnigen Wärmetheorie, dass die specifische Wärme einer und derselben Masse einer Substanz nicht beständig sey, aus dem Grunde, weil ein Theil der Wärme zur Ausdehnung verwandt wurde, dass sie aber für ein und dasselbe Volum unveranderlich bleiben müsse.

Diese Annahme ist auf keine Versuche gestützt: auch hat noch Lein Physiker über die Wärmecapacität

#### Darlong and Posse ...

Afgrettings und Glassöhre, deren Ausdelmungs-

Die mittlern Resultate der Versuche über Menfer und Platia enthält folgende Tabelle:

	-17				
72,100	328,8	19500	379,6	100 100 100 100 100 100 100 100 100 100	500
37700	1000	18400	1000	4 1 5 0 5 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1000
Platins.	ter.	Kupfers.		Eisens.	
nung des	thermome-	nung des	mometer.	nung des	mometer.
Ausdeh-	Kupfer-	Ausdeh-	Eisenther-	Ausdeh-	Eaftther-

Nach diesen und den vorigen Untersuchungen urde also in derselben Temperatur, welche das Lufthermometer zu Joo angiebt, das Platinthermometer 311°, 6, das Quecksilt erthermometer 314°, 15, das Kupferthermometer 528°, 8, das Glasthermometer 352°, 9 and das Eisenthermometer 5,2°, 6 anzeigen, wenn man der Voraussetzung, daß alle Körper in hoher wie in niederer Temperatur in gleichem Verhaltniss der Ausdehmung sortschreiten, die Theilung der Scalen auch einer solchen Progression vornehmen wollte, wie mit Dalton geschehen müsste.

Veber die specifische Warme der festen Körper bei verschiedenen Temperaturen.

Seit der Zeit, da Bluck die Lehre von der specilischen Warme aufstellte, haben sich viele Physiker mit der Bestimmung der Warmecapacität der vorschiedenen Konper beschäftigt. IV sike's, Crawford's, Meyer's und besonders Lavousier's und Laplace's Arbeiten and bekanntlich die ausgezeichnetesten. Alle setzen voraus, dass die Wärmecapacität der Körper in den reschiedenen Temperaturen unveränderlich sey; nur Deluc giebt für das Wasser eine geringe Veränderschliefst im Zusammenlange seiner scharfeinnigen Warmetheorie, dass die specifische Wärme einer und derselben Masse einer Substanz nicht beständig sev, aus dem Grunde, weil tin Theil der Warme zur Ausdehnung verwandt wurde, dass sie aber für ein und dasselbe Volum unveranderlich bleiben müsse.

izente hier izente hier und wei

L'ec Ueber

and the second s

desse Wasser von bestimmter Temperatur; und beterkte dessent Enwärmung nach hergestelltem Gleichgwichte. Diese Beobachtung erfordert die größte
benauigkeit. Zu den Versuchen wurde eine so große
benauigkeit. Zu den Versuchen wurde eine so große
benge Wasser genommen, daß die Veränderung der
femperatur desselben nach der Eintauchung des eritzten Korpers nicht mehr als 5 bis 6 Centesimalgrade
tetrug; aber zur Bestimmung der Temperatur d'ente
in Thermometer, womit Hunderttheile eines Grades
renau gesunden werden konnten. Das Gesäß war von
Risenblech, und darch drei Füße isolirt, be nahmt
renich ebenfalls Theil an der Erhitzung, aber da Gericht und specifische Wärme desselben bekannt waten, so konnte man auch seinen Einstuß auf den Veruch berechnen.

Das Wasser hatte die Temperatur der Atmosphäre, und da die Menge desselben so groß war, daß nacht ter Eintauchung des erhitzten Kürpers seine Temperatur nicht beträchtlich erhöht wurde, so kounte die wesere Luft keinen merkbaren Einfluß ausüben.

Mit dem Eisen stellte man die ersten und zahlwichsten Versuche an, und erhielt für dessen Würmetapacität im Mittel'folgende Resulfate:

Temperaturen.	Wärmečapacität.
von co bis-1000	· e, 1998;
- 0 - 200	o; 1150
- σ - 300	0, 1218

Für die übrigen untersuchten Metalle und der Glas ergaben sich folgende Wärmerapacitäten: .

1 - 4 - E	Cont.	مط المحدث	T. BASS	Mary mary he
कार्यात स्वयंत्रिक व	Mic'. ba		datore	🦫, Alina
pile 13 all Justin				bus Sos
rde eine so grais	787 131	10 10 10 10	11/2	3 11 70
Canchalling	10 10 1	530	7 100 C	200
Zink	0,0	927	, ,	org
ADURAGE (BA')	(a) 0.0	507		5649
Silber		55g HG	75. 2	1611 4 A
Kuplenia can	*	949	-	1013
Platin (1)	1	35543710		355
BUGGET INT. SHIP	Juin, 20ghd	77.0 1637	cl. 60 31	Bon, mar 1
- Ble Warmer	apacitat	feater Ko	rper v	erhält siek
and wit thre As			mit mit	den Tom

\*) Despeets (. Chimie p. Thonard, 2. Ed. IV. 233) hat for Affragenty . " emige Metalle folgende gleichhleibende Capacitates three Erkultung abgeleifet.

V ... er ha.te die 🗽 r

Metalle.	Wārmecapacitāt.
i, Şahmiqdo - Eisen	100
Gusseisen Stahl	.113,6
Zink	102,1
Messing	8g 6.
Zinn	48,6
Blei	28,6

\*\*) Im Originale findet sich die Zahl 356, ein Druckfehlet: der auch in Thenards Chemie IV 252, und hieraus wisder in Welft Supplemente zu Klepreibs Wörterbuch IV. , 267 übergegangen ist. Die wahrscheinlich richtige Zie . 555 ist hier ein ibn nachfolgenden Berechnungen abge-វិ**ល់២៤**។ សំនួនស្គ្រា ២០០ គ្នា ២០០

Masse Wasser von bestimmter Temperatur, und beimerkte dessen Enwammung nach hergestelltem Gleichigewichte. Diese Beobachtung erfordert die größte Genäuigkeit. Zu den Versuchen wurde eine so großte Menge Wasser genommen, daß die Veränderung der Temperatur desselben nach der Eintauchung des erhitzten Körpers nicht mehr als 5 bis 6 Centesimalgrade betrug; aber zur Bestimmung der Temperatur diente ein Thermometer, womit Hunderttheile eines Grader genäu gefunden werden könnten. Das Gefäß war von Eisenblech, und durch drei Füße isolirt; es hahnt freilich ehenfalls Theil an der Erhitzung; aber da Gewicht und specifische Wärme desselben bekannt waren, so konnte man auch seinen Einfluß auf den Versuch berechnen.

Das Wasser hatte die Temperatur der Atmosphäre, und da die Menge desselben so groß war, daß nach der Eintauchung des erhitzten Körpers seine Temperatur nicht beträchtlich erhöht wurde, so konnte die aussere Luft keinen merkbaren Einfluß ausüben.

Mit dem Eisen stellte man die ersten und zahlreichsten Versuche an, und erhielt für dessen Warmecapacität im Mittel folgende Resulfate:

Temperaturen.	Wärmečapacität.
von 0º his 1000	e, 1 <del>098</del> .
- 00 - 200	o', in50
- 0 - 300	0, 1218

Für die übrigen untersuchten Metalle und die Glas ergaben sich folgende Wärmecapacitäten:

Journ. f.Chem. u. Phys., 25, Bd., 3. 116ft.

et den sergen igles.	वर्ष 🗟 अ	W ipma	napase Hi	tens:4).	41.44
nderk die grafe rde eine sc was	NA CO	1 12 14 1	THE WAY	• <b>3</b> : 1	. C Sat 2
Zink Antimon	15 sta	, o <b>55</b> 6 · · ·	reno:	0,035	
Zink	0	, 0927	and the	0, 1015	
Aptimon	772	0507.	zna Bg	0.0549	
Direct All a	<b>\$</b> 00.0 € ₩	3,0000	10 1.53	0,0011	r. C. 7.
Rupfer in the Platin					
OG berida gan	dicini.	3 1177 A	is Theil	<b>4</b> ,5190	eiti.}
Die Walme	capacit	it féate	edaudios	r verb	ile si

\*) Despresz (a. Chimie p. Thonard, 2. Ed. IV. 233) hat ful einige Mesalle folgende gleichbleibende Capacitäten au

ibier Erkaltung abgeleitet.

Metalle.	Wārmecapacitāt.
Schmiede - Eisen	100 ··· · · · · · ·
Gusseisen	.113,6
Stahl	102,1
Zink	84,6
Messing -	80.6
Zinn	48,6
Blei	28,6

\*\*) Im Originale findet sich die Zahl 356, ein Druckfehler, der auch in Thenards Chemie IV. 232, und hieraus wieder in Welfs Supplemente zu Klapreths Wörterbuch IV. 267 übergegangen ist. Die wahrscheinlich richtige Zahl 355 ist hier aus übn nächfolgenden Berechnungen abgebietet.

But the section is

peraturen zu, diese nach dem Lufthermometer gemessen. Sie würde, gegen Crawfords Meinung, auch noch zunehmen, wenn man den Quecksilberthermometer zur Messung der Temperaturen anwendete.

Wären diese Beobachtungen bei unverändertem Volum der Körper angestellt, was nur für Gasarten möglich ist, so ließen sich hieraus unbedenklich Folgerungen ziehen. Wenn sich indels die Ausdehnung der festen Körper gleichförmig vermelte, so könnte man die zunehmende Wärmetapacität doch nicht der Wärme, wodurch die Volumvermehrung bewirkt wird, zuschreiben, denn in diesem Falle ist das Volum proportional der Temperatur und kann also das Verhältnils der Capacitäten nicht ändern. Nahmen aber die Ausdehnungen in einem wachsenden ... Verhältniss zu, so müssen auch die Wärmecapacitäten beinhohen Temperaturen an der Veränderung des Ausdehnungsgesetzes Theil nehmen. Soviel ist gewise, dass man den Einflus der Ausdehnungen auf die Wärmecapacität nicht übersehen darf, zumal da gerade die Metalle, deren Ausdehnung die größte ist, auch eine größere Aenderung der Wärmecapacität zeigen.

Wenn man nun, wie Mehrere vorschlagen, die Temperatur nach der Mehge Wärme schätzt, die ein Körper, im Erkelten frei macht: so würden die verschiedenen Körper, mit dem Luftthermometer verglichen, ganz verschiedene Temperaturen anzeigen. Wäre nämlich die Capacität gleichbleibend, so mülste ein Körper bei der Erkaltung von 500° zu o° dreimalmehr Wärme abgeben, als von 100° zu o°: da aber die Gapacitäten wachsen, so erhält man auch mehr als die dreifache Wärme.

Wollte-man aber die Temperaturen nach der wah-

11 ... · · ·

ren Wärme, welche frei wird, messen, so erhält man bei der Erkaltung nachstehender Körper folgende Wärmegrade, während das Luftthermometer 300° anzeigt:

Luft	•	•	•	~~ •	300°
Platin	•	' • ;	•	•	317,9
Quecksilbe	er	•	•	•	318, 2
Kupfer .	•	• :	••	•	320,0
Glas	• •	•	••.	٠,	322,1
Antimon	•	•	•	•	324,8
Zink .	•	•	•	•	528,5
Silber .	.•	•	•	•	329, 3
Eisen .	•	•	٠.	•	552,2

Anmerk des Vebers. Versuche über die Gasarten und Dünstefinden sich noch nicht in der hier ausgezogenen Preisschrift: nur vorläufig hat Hr. Belong in Bietz: Traité des Physique IV. 1729, seinen dazu dienenden einlachen und sinnreichen Apparat angegeben.

Nach Berard und Legeche sind die gleichhleibenden apecifischen Wärmen der elastischen Flüssigkeiten folgende (Traite p. Biot IV. 744 u. 726.):

1	Bei gleichen Volumen	Bei gleichen Atmosphäri- sche Luft	Wasser
Atmospharische Lutt Hydrogengas Kohlensäure Oxygengas Stickgas Oxydirtes Stickgas Oblbildendes Gas Kohlenoxydgas Wasserdunst	1,0000 0,9033 1,2583 0,9765 1,0000 1,3505 1,3505 1,0340	3,0000 12,3401 0,8280	0,2669 3,2986 0,2210 0,2561 0,2754 0,2369 0,4207 0,2884 0,8470

#### Ueber die Gesetze der Erkaltung.

Nach Newton erkalten die Körper im Verhältniss ihres Temperaturüberschusses, so dals die Menge Wärme, welche sie an die umgebenden kältern Korper in gleichen und auf einander folgenden Zeiträumen abgeben, nach einer geometrischen Progression abnimmt. Diesen Satz, der wirklich für geringe Temperaturuntorschiede, wie für 40 oder 50 Grad, ziemlich richtig ist, suchten Kraft und Richmann \*) durch Versuche zu erweisen. Martine machte auf die Ungenauigkeit desselben aufmerksam und Erzieben zeigte durch sehr scharfe Beobachtungen, die vergessen zu seyn scheiuen, dass man sehr irren würde, wenn man auf höhere Temperaturen, wo die Progression immer schneller wächst, Newtons Gesetz ausdehnen wollte. Lealie simmt es wieder bei seinen Versuchen an. Dalton fin-Let nach Versuchen das Gesetz als annähernd für nie-Mere und als ganz unrichtig für hohe Temperaturen. Statt nun aber ein anderes Gesetz an dessen Stelle zu etzen, suchte er es dadurch mit der Erfahrung in Jebereinstimmung zu bringen, dass er eine neue Thermometerscale erfand, die sich auf die Voraussetzung miner gleichförmigen Ausdehnung gründete. Diese findet nach dem Vorigen nicht Statt. Aber wenn auch eine Scale richtig wäre, so konnte denuoch das New-Jonsche Gesetz nicht bestehen: denn die nachfolgenden Versuche werden zeigen, dals das Gesetz der Erkalung nicht für alle Körper gleich ist.

<sup>\*)</sup> Auch Louiser in seiner Pyrometrie.

Die letzten Untersuchungen sind von Laroche ), der unter andern den Satz aufstellt, dass die Menge Wärme, welche ein Körper auf dem Wege der Strahlung einem kältern in einer bestimmten Zeit mittheilt, schneller abnimmt, als der Temperaturüberschuse beider. Dies ist wieder ganz Daltons Annahme, nur abders ausgedrückt. Ein von erschöpfenden Versuchen hergeleitetes und bestimmt ausgesprochenes Gesetz der Erkaltung fehlt noch: dies zu finden, sind die nachfolgenden und durch das Vorige eingeleiteten Untersuchungen angestellt.

Dass die Erkaltung eine sehr vorwickelte Erschein nung ist, erhellt: schon aus dem oben Gesagten; es wird daher nöthig seyn, sie möglichet abzusondern, und in ihrer einsachsten Gestalt auszusuchen.

#### Ueber die Erkaltung im Allgemeinen.

Wenn ein Körper im leeren Raum, worin die Wärme durch nichts geleitet wird, erkaltet, so zerstreut sich seine Wärme gänzlich auf dem Wege der Strahlung; wird er aber in die atmosphärische Luft oder in eine andere Flüssigkeit gebracht, so tritt zu der Wärmeausstrahlung die Wärmeentziehung durch die Flüssigkeit hinzu und die Erkaltung geht schneller vor sich. Diese beiden Ursachen der Erkaltung müssen also unterschieden und jede für sich besonders untersucht werden,

Wenn ferner die Erkaltung in ihrer größten Reinheit und Einfachheit betrachtet werden soll, so muß

<sup>\*)</sup> Späterhin folgten noch die Arbeiten von Desprets.

der erkaltende Körper so klein seyn, dass in allen Theilen desselben die Wärme als gleich angenommen werden kann; es muss die Erkaltung gleichsam von einem Punkte ausgehan; sonst müste man auch auf die Leitung und Vertheilung der Wärme im Innern des Körpers Rücksicht nehmen, und die Erscheinung bliebe nicht mehr einfach. Da nun aber mit einem Punkte nicht operirt werden kann, so ist zu untersuchen, ob ein bestimmter Umfang eines Körpers, z. B. einer Thermometerkügel, den Gang der Erkaltung stört. Nicht weniger muss man auch nachsehen, ob die Gestalt des Körpers auf seine Erkaltung Einfluss hat.

Um zuerst zu sehen, ob die Größe der Thermometer, welche zu den Erkaltungsversuchen dienen sollten, den Gang der Erkaltung stört, wurden in einem Apparate, der nachher beschrieben werden soll, drei verschiedene Quecksilberthermometer A, B, C der Erkaltung ausgesetzt, deren Kugel 2, 4 und 7 Centimeter Durchmesser hatte. Jeden dieser Thermometer erhitzte man in verschiedenem Grade, so dass seine Wärme bald 100°, bald 80, 60, 40, 20 Grad höher war als die Temperatur der Atmosphäre, und beobachtete dann die Geschwindigkeit der Erkaltungen oder die Grade, um welche jeder dieser Thermometer in gleichen Zeiträumen fiel. Nachstehende Tabelle enthält die Ergebnisse der Versuche.

20	40	66	80	1000	schüsse.	Tempera-
2,75	5,95	9, 58	14,00	18°, 92	Therm: A.	Geschwind
1,-30	2, 80	4, 56	6, 60	8°, 97	Therm. B.	Geschwindigkeit der Erkæltung
1, 73	1, 56	2, 52	3, 67	.52, 00	Therm: A. Therm: B. Therm. C.	Erkæltung
2, 11.	8, 12	2, 10	9, 12:	2, 11	\$	Verhältnifs tangs
5, 77	3, 80	3, 80	3, 81	3, 78	on B zu A von C zu A	erhältnifs der Erkal- tangsreihen

In der ersten Columne finden sich die Grade, um welche jeder der Thermometer A, B, C bei den verschiedenen Versuchen höher stand als die Temperatur der Atmosphäre, in den drei darauf folgenden Columnen sind die Grade angegeben, um welche die drei Thermometer in gleicher Zeit bei den angegebenen verschiedenen Temperaturüberschüssen fielen, und die

Zahlen der beiden letzten Columnen geben das Verhältnife der drei Erkaltungsreihen zu einander an.

Nun ist hier zwar die absolute Menge Wärme, die je er dieser Thermometer verliert, verschieden, weil sie von verschiedener Große sind, aber das Verhältniß, pach welchem sie erkalten, ist für alle drei Thermometer gleich, wie die beigesetzten Exponenten zeigen; denn jedes Glied der Reihe B verhält sich zum gegenüberstehenden Gliede der Reihe A, wie 1 zu 2,11 oder höchstens 2,12, und jedes Glied der Reihe C wieder zu jedem entsprechenden Gliede der Reihe A, wie 1 zu 3,77 bis 3,81. Die kleinen Verschiedenheiten der Verhältnißzahlen betragen kein Hunderttheil eines Gradess und sind den unvermeidlichen Fehlern der Beobachtung zuzurechnen.

Quecksilberthermometer von solcher Größe, wie diese, stören also den Gang der Erkaltung nicht; ihre Kugel kann als ein erkaltender Punkt angesehen werden.

Um auch zu erfahren, ob die verschiedene Gestalt des Thermometers oder eines andern Körpers die Erkaltung ändert, wurden drei blecherne Gefässe voll Wasser von gleichem Inhalt, aber von ganz verschiedener Gestalt der Erkaltung ausgesetzt: das eine war kugelförmig. das andere ein Cylinder, dessen Höhe deppelt so groß war, als sein Durchmesser, und das dritte auch ein Cylinder, aber von der halben Höhe seines Durchmessers. Die Resultate sind folgende:

	***	***	40	50	<b>\$</b>		Temperaturen.	der	Weberschuff	
	0, 91	. 8	ø, 54	6, 73	<b>8</b> -, 90		Kugel	<b>Q</b> :	Erkaltu	
The second second	0, 26	0,47	0,66	0,89	10,11	linders	hohen Cy-	des	ngsgeschwindi	1
	0, 25	0, 43	0, 60	0,80	10,01	Cylinders	niedrigen	des	gkeiten	
	1, 24	1, 25	1,29	, 1 , 22	1, 23		2. zur 17	der	Verhi	
	1, 10	1, 15	1, 11	1, 10	1, 12		3. zur 2.	der	Verhältnis	

Der Gang der Progression der Erkaltung ist allen drei Reihen gleich: denn die entsprechende Glieder der zweiten und ersten Reihe durch einande

dividirt, geben den Exponenten 1,22 bis 1,24, und die Glieder der dritten und zweiten das Verhältniss 1,10 bis 1,12. Die kleinen Unterschiede dieser Exponenten liegen innerhalb der Gränzen der Beobachtungsfehler.

Also hat die Gestalt eines Körpers eben so wenig als eine missige Ausdehnung desselben auf das eigentliche Gesetz oder die Progression der Erkaltung Einfluss.

Um das Gesetz der Erkaltung von allen Zufälligkeiten frei und rein beobachten zu können, war noch zu
bestimmen, ob die verschiedene Substanz der erkaltenden Körper störend einwirkt. Zu dem Ende wurden zuerst verschiedene Flüssigkeiten, nämlich Quecksilber, Wasser, absoluter Alkohol und concentrirte
Schwefelsäure unter gleichen Umständen erkältet. Da
es schwierig war, alle diese Flüssigkeiten in Gestalt
von Thermometer zu bringen, so schlos man sie in
gleich große gläserne Gefäße ein, in deren Mitte ein
sehr empfindliches Thermometer stand.

## som Dill wing ented if oil grade,

' .	`		7	1	4	•			
bus (is southday)	100	ते पा ोे । .क्ष	13.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.1.	जाता अ	Service Co.	er with	10,1		
Advantuality	5 . p.j	The state of the s	4		30,03	. John	Queckail	A - 1.	1 7 7
rung 13in- Zof: Wg-	76 15	6,	90	4	, T 0	=	W. Tier		Brkaltun
ge albem y Judica pad -prop also -plants to		9 3 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	7.	4	35g	.5 %	esers A	1/2	gegeechwi
etroplesis etroplesis etroplesis tlates	69	3	- da	olg "	· . ·		KoHols S	dea	ndigkeiten.
\$14 AV 1		0, 89	1, 22.	1, 69	10,97	9āuse	Schwefel-	der	
		0, 456	0,450	0, 459	0, 458	ilen zar ilen	der	Glie	Verhältni
	0, 794	0, 801	0, 798	•		Sten kur alen	der	Glieder der Reihen.	Verhältniß der entsprechenden
		0, 954	0,646	0,649	0, 650	alen ant ifen Sten aur alen sten aur Siet	der	ihen.	rechenden

Abso augh für aplehe sahr verschiedenartige Finel nigkeiten bleibt, his auf nicht au rechneude Unter chiede der Beobachtungen, die Progression alleh Beihen dieselba, wenn gleich die absolute Menge von Wärme, welche aus jeder dieser Flüssigkeiten fiet wird, wegen ihrer verschiedenen Masse und Wärmegapacität nothwendig eine andere ist.

Es bleibt endlich noch der Einflus der Substanz eines erkaltenden festen Körpers, wie hier des Gesisses, zu untersuchen. Hiezu wurden eine Rugel wen Glas und eine andere von Eisenblech, beide mit Wasser gefüllt, der Erkaltung ausgesetzt; die hiecherstwar etwas größer als die gläserne.

Temperatur- überschüsse.	Erkaltung d der gläsernen	er Kogela der blechernen	Verhaltnis
60° 50.	1°,59 1, 13	0°,90 "	1, 55
40 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50 50	0, 85 ,, ;		16 F 167
90	0, 37	0,21	1 ; 76

Hier ändert sich der Gang der Erkaltung: des Eisen erkaltet schneller als das Glas, und was besonders bemerkenswerth ist, in höheren Temperaturen kehrt sich die Beschleunigung der Geschwindigkeit wieder um, wovon nachher die Rede seyn wird.

So viel ist indels durch diese vorläufigen Veranthe ausgemacht, daß eine Flüssigkeit, wie das Quechsilber, eingeschlossen in Gefässen von ein und derselben Substanz, wie in Glassöbren, das Grundgesets der Rakilbuiganin seiner Reinheit und Bissachheit zeigt, ohne dusch eine maleige Veränderung der Größe olch der Gestält des Gefäßes gestört zu werden. Für dit nachfulgesden Werenche eind daher gewöhnlich Queck bilberthussepunster angewandt worden.

# Apparat für die Versuche uber die Erkaltung.

Die beiden Thermometer, welche zu diesen Vermenser der Hugel; mit dem ersten wurden die niedern, mit dem andern die hübern Temperaturen is messen: wo jenes aufhörte, im dieses an, das bis öder hinaufreichte. Sie waren mit höchstmöglicher Borgfalt angestrigt, unterschieden sich aber von gewöhnlichen Thermometern nur dadurch, dass eine Mittelrohre von sehr klemen Durchmesser die Rohm ber Scale von der Kugel trennte. Wozu dies, wird aus der Beschreibung des nachfolgenden Apparats ethellen.

Zu. Versuchen im deeren Kaume war es nothig das Thermometer seimell in einen hinlanglich großen Raum, worin leicht loeier Raum hergestellt werden konnte, zu bringen. Dieser Raum mußte auch auf einer Bestimmten Temperatur erhalten und leicht mit einer Gasart gefüllt werden können.

Hierzu' diebte ein Basson von etwa 5 Decimeter Deschissester, aus Kupfer' dunn gearbeitet und mit einem kutzen Halse zur Ausnahme des Thermometer vorsehen. Dieste Ballon wurde bis an den Rand is eine Bötzerne Wanne voll Wasser getaucht und dark durch Ostenställe festgehalten. Da die Wände desse ben sehr idum waren, 25 finhmen sie heicht die Tein

enrufs im Innere des Ballons hinderte den Einfluff er Strahlung auf das Thermometer. Durch Wasser-ampfe vermittelst einer hohre konnte die Temperal auf des Wasserhades erhiht werden.

Auf die Mündung des Baltons passte genau eine ingeschliffene und mit etwas Fett bestrichene Glasplatte, welche in der Mitte durchbohrt war und eien eingeschliffenen Glasstöpsel aufnahm, worin das thermometer stockte. Glasslatte, Stopsel und Therhometer waren also Ein Stück und fest unter einaher verbunden. Ueber das Thermometer wurde eins lockenförmige Rohre gestürzt, die auf die Glasplatte est anschloß. Von der Spitze dieses engen Cylinders zing eine biegsame bleierne Röhre zu der Glocke eider Luftpumpe; die Röhre stand aber auch durch eine Fortsetzung mit der Glocke einer paeumatischen Wunne in Verhihllung, wodurth ein Gas zugeleitet and ein bestimmter gleichmässiger Drack hervorge! bracht werden konnte. Die Glocke hing dazu in einer Rolle. Die Fortsetzung der Röhre hatte ein Mittelstück mit salzsaurem Kalk gefüllt, zur Austrocknung der Luftarten.

Wenn nun die Wasserwähne, worin der eingetauchte kupferne Balton feststand, die angemessene
Temperatur erhalten hatte, und das in der Glasplatte
befestigte Thermometer fast bis zum Siedepunkt des
Duecksilbers über einem Ofen (doch so, dass die Glasplatte von der Hitze unberührt blieb) erhitzt worden
har, so setzte man es schnell auf die Mündung des
Bellons. Durch die Zwischenröhre hing die Kugel bis
in die Mitte des Ball ins herab, indess die Röhre der
Beale ganz außerhalb blieb. Ueber die Scale wurde

nun der enge Cylinder gestürzt, welcher schon vorheiten die bleierne Röhre geschrohen war. Während nun alles sergfoltig verkittet wurde, schöpfte man mit der Luftpumpe die Luft aus, welche durch eine kleine Oeffnung neben dem Thermometer in der Glasplatte ihren Ausgang fand. Wenn die Verdünnung auffhöchste getrieben war, so bestimmte man an der Probe die Spannung der wenigen zuruckgebliebenen Luft, schlofe den Hahn und fing die Beobachtung an.

Raum, und in atmosphärischer Luft; wenn sie in Geserten angestellt werden sollten, so schöpfte man zuerst die Luft aus, liefs das Gas hinein, schöpfte dies
wieder dus, und liefs endlich das zum Versuch bei
stimmte Gas hinein, das jetzt nur mit einer äusserst
geringen Menge atmosphärischer-Luft vermischt seyn

konnte.

. . Mit einer Secundennhr wurden die gleichen Zeit

räume der Erkaltung abgemessen.

Noch wurden einige Berichtigungen an der Bestechnung der Erkaltung angebracht. Da namlich die Scale des erhitzten Thermometers, wenigstens auf einige Augenblicke während der Zusammensetzung des Apparats, der Temperatur der Atmosphäre ausgesetzt war, so ging dadurch an der Saule in der Rohre so viel Wärme verloren, als der Stand der kaltern Atmosphäre wahrend dieser Zeit entziehen mußte: diese konnte leicht in Rechnung gebracht werden. Auch die geringe Vermehrung der Erkältung, welche während des Versuchs durch das Einsinken des kältern Quecksilbers der Thermometerrohre in die Hugel entstehen mußte, zog man in Rechnung. Endlich reductive man die Grade der Quecksilberthermometer auf

den Luftbarometer, vermittelst besonders ausgearbeiteter Tafeln, die aus den vorhergehenden Versuchen entnommen waren.

#### Veber die Erkaltung im leeren Raume.

Das Vacuum für diese Versuche war so nahe volkommen, dass hochstens nur ein Druck von 2 Millimeter übrig blieh: um aber berichtigte Resultate für den völlig luftleeren Raum zu erhalten, wurden vorlausig Erkaltungsversuche in dem mit Luft gefüllten Ballon unter verschiedenem Druck und bei verschiedenen Temperaturüberschüssen angestellt, um daraus die Beschleunigung der Erkaltung, die von der Luft ausgeht, zu bestimmen. Wurde diese Beschleunigung nun von der im künstlichen Vacuo schon sehr genächerten Resultaten abgerechnet, so ergab sich die Erkaltung im völlig luftleeren Raume.

Bei folgenden Versuchen im Vacuo war der Ballon mit schmelzendem Eise umgeben.

Temperaturüberschüsse.	Erkaltung.
940°	10°, 69
220	8, 84
200	7 - 40
180	6, 10
160	4, 89
140	3, 88
120	3, oz
100	9, 30
80	2,74

Die erste Reihe, eine arithmetische, enthält die Wärmegrade, um welche bei den verschiedenen Versuchen das Thermometer heißer war als oo, die Temperatur des leeren Ballons und in der zweiten finden sich die Grade, um welche in gleichen kleinen Zeit räumen die Erkeltung bei den verschiedenen angegebenen Temperaturüberschüssen fortschritt, berechnet und berichtigt nach den vorhin angegebenen Grund eätzen.

das nicht, wie das Newton-Richmannsche Gesetz aussagt, die Erkaltung in einer gleichbleibenden geometrischen Reihe fortschreitet, wenn die Ueberschüsse der Temperatur eine arithmetische Reihe darstellen denn hiernach müßte die Erkaltung bei 2000 doppelt so groß als bei 1000, und bei 2400 nur dreifach so groß als bei 1000, und wir finden schon für jene mehr als das Dreifache und für diese beinahe das Sechsfache. Die Progression der Erkaltung wird also mit den höhern Temperaturen immer mehr beschleunigt.

Schon hier ließe sich das Erkaltungsgesetz bestimmt aussprechen, und durch eine Formel ausdrüschen: doch, um das Phänomen von allen Seiten zu betrachten, mülsten die Versuche abgeändert vervielsfältigt werden. Es könnte nämlich möglich seyn, daß die Erkaltung einen andern Gang befolgte, wenn die Umgebung keine gleichbleibende auf og stehende Temperatur behauptet. Daher wurde für folgende Versuche die den Ballon umgebende. Wasserwanne von og auf 200, auf 402, auf 600 und auf 800 erhöht.

empe-	F				
iher- chüsse.	bei no	hei 20°	bei 40°	bei 60°	bei 80°
2900	100,64	130,40	14°,55		
320	8,81	10,41	11,98		
200	7,40	8,58	10,01	110,64	13°,45
180	6, 10	7,04	8, 20	9, 55	11,05
160	4,89	5, 67	6, 61	7,68	8, 95
140	3,88	4,57	5, 52	6, 14	7, 19
120	3,00	3, 56	4, 15	4, 84	5, 64
1,300	2,30	2174	5, 16	5, 68	4, 29
80	1,74	1,99	2, 50	2, 73	3, 18
60		1,40	1,69	ı, 88	2,17

Hier sind die Verhältnifszahlen der entsprechenn Glieder der ersten und zweiten Reihe, oder der kältungsreihen, wobey die Umgebung die Temperan oo und 200 hatte:

a6...1,18...1,16.,1,15...2,16...1,17...1,17...1,18...1,15
ad der Glieder der B. und 3. Reihe;

a6.. 1,15.. 1,16.. 1,16.. 1,17.. 1,16. 1,17. 1,15. 1,16. 1;16 ad der Reihen von 40° und 60°:

ad der beiden letzten:

er Gang der Erkaltung bleibt also in allen Reihen is auf eine zu überschende Differenz ebenfalls gleichermig, wenn die Temperatur der Umgebung sich adert, und diese Erkaltung stellt eine geometrische keihe dar, wahrend die Temperatur der Umgebung einem arithmetischen Verhältnis wächst.

Wenn nun aber die Temperatur der Umgebung, mit wachsend, als beständig gesetzt wird, z. B. auf

der Erkaltung aufgehalten werden in dem Maasse, wie der Erkaltung aufgehalten werden in dem Maasse, wie die durch die Temperatursteigerung der Umgebung beschleunigt wurde, oder, mit andern Worten: Wenn ein Körper in einer leeren und auf einer beständigen Temperatur erhaltenen Umgebung erkaltet, und die Temperaturüberschüsse des erkaltenden Körpers über der Temperatur eine arithmetische Reihe darstellen, sobilden die Erkaltungsgeschwindigkeiten Glieder einer geometrischen Reihe, vermindert um eine beständige Zahl.

Diese beständige Größe findet man leicht aus den vorhm angegebenen Verhältnißgrößen 1,16...1,18 ...1,15 u. s. w., aus welchen allen 1,165 das Mittel ist für 20 Grade; hieraus die zwanzigste Wurzel gezogen giebt \$\sqrt{2}\$,165 = 1,0077. (Diese Zahl sich zu merken, darf man nur daran denken, daß sie nahe gleich ist dem Quadrat des Coefficienten der Ausdebeung der Gase: denn 2 Volum Gas dehnt sich in hundert Grade zu 1,575 aus, woraus für einen Grad \$\sqrt{1}\$,375, und davon das Quadrat oder \$\sqrt{1}\$,375 = 1,007 beinahe.)

Die beständige Zahl, um welche die Glieder der Erkaltungsreihen vermindert werden müssen, ist also für jeden Grad 1,0077 oder für 20 Grade 1,0078 20 = 1,165. Aber als Exponent der geometrischen Reihe der Erkaltung des Thermometers wird 2,057 gefunden

Bezeichnen wir nun die beständige Zahl 10077 mit a und die Temperaturüberschusse mit t, so sind die Erkaltungsgeschwindigkeiten obiger ersten Reihe für die Umgebung auf o

$$V = 2,037 (A^4 - 1),$$

inn die Umgebung auf 20° steht, wie in obiger
iten Reihe, so muss at — 1 noch einmal mit a 2°
1.0077 2° = 1.165 multiplicirt werden, und die Ertung wird = 2.374 (at — 1); und so fort, wodurch die Reihen von 40°, 60°, 80° die Coefficienten

n at — 1 zu 2.766; 3.222; 3.754 anwachsen.

Hiernach berechnet ergeben sich für die vorhin obschteten Erkaltungsgeschwindigkeiten folgende eihen:

30	40	60	80	100	120	1/10	160	180	200	320	2400	1 2 2	Tempera-
	:	:	1,73	2, 55	3, 05	3, 89	4, 87	6, 03	7, 54	8, 89	10°,68	für o°	
0, 59		1, 38		2, 72	3, 56				8, 56		130,46	für 20° für 2,574 (a - 1) 2,766	Geschwindigkeiter
	:	1, 61		3, 17								für 40° für 2,766 (a-1) 3,222	gkeiten der
	:	1, 87	2,71	3, 6 <u>9</u>	4, 89	6, 16	7, 71	9, 52	110,61			für 60° für 3,222 (2-1) 5,754	Erkaltung
	e de			4, 30				11, 09	13°,52			für 80°	

hin aus Beobachtungen entnommenen Zahlen bis sur nicht zu rechnende Unterschiede so gehau überein dass an der Gültigkeit des aufgestellten Gesetzes nicht zu zweifeln ist: Um indes nichts zu versäumen, wurde das Gesetz an der Erkaltung eines mit Blatteilber belegten Thermometers geprüft, und zwar zuerst in siner Umgehung von 20° und darauf von 80°. Der Erkaltungsverhältnis dieses mit Silber belegten Thermometers wurde für 0° 0,375 gefunden: dieses mit 2,0077 2° = 1,165 multiplicirt gab für die Temperatur a0° die Erkaltungsgeschwindigkeit 0,416 (at — 1), und für 80° die Erkaltung 1,0077 2° × 0,375 (at — 1)

7	Uy		B (	(A.		37	0,					·····		<u> </u>	·		<u> </u>		ئب
10		40	ි ලි	8	100	120	140	160	180	300	<b>39</b> .	240	<b>3</b> 60 ·	\$60°	the won t.	oder Wer-	<b>schü</b> sse	turüber-	Tempera-
0, 07	3	0, 15	0,24	0,34	0,47	0,62	1,81	1,02	1, 26	1,53	1,83	3, 18	. 2, 59	30,05	beobachtet	V = 0,416 (a)		bei	Gèlo
1010	0.03	<b>9</b> , 15	. 0, 24	0, 35	0,48	0, 62	0,80	1,8	, 1, 93	1,50	1,81	2, 18	2,61	.3°,11	berechnet	) (a' — 1)	•	2000	Geschwindigkeiten der
1	•	•	•	0, 00	0, 73	0, 99	1,27	. 1, 56	1,92	<b>2,</b> 00	3,07	30,40		•	beobachter	v == 0,000	\ \	· · · · bei	
		•	•	, c	7,70	1,90	1, 20	J, 20	1,94	2,37	9,00	30,44	3	•	perecnnet			80°	Erkaltung

Die Richtigkeit des gefundenen Erkaltungsgesetzes bewährt sich hier an einer Scale von mehr als **3**00°.

Nun kann man sich aber die Temperatur der Umgebung eines erkaltenden Körpers so tief denken als man will: und wenn es möglich wäre, die absolute Erkaltung im leeren Raume, oder die Wärmeverluste eines Kürpers ohne allen Ersatz von der Umgebung, zu beobachten, so würde bei einer in arithmetischer Progression wachsenden Temperatur die Erkaltungsgeschwindigkeit unaufgehalten in geometrischer Progression fortschreiten. Erst in diesem gedachten, aber unmöglichen Falle würde das Newton-Richmann sche Gesetz gültig seyn.

### Ueber die Erkaltung in den Luftarten.

Ist die Erkaltung im leeren Raume bekannt, so darf man diese nur von der ganzen Erkaltung in einer Luft abziehen, um die Wirkung, welche der Luft al. lein angehört, zu erhalten. Aber um zu dem Gesetz der Erkaltung in Luftarten, wobei Körper verschiedener Natur mit verschiedenartigen Gasen unter verschiedenem Druck und bei sehr abweichender Temperatur zusammentreffen können, zu gelangen, bedarf es zahlreicher unter allen Umständen abgeänderter Versuche.

Da vorhin die verschiedenartige Substanz der Körper, Glas und Eisen, im leeren Raume eine auffallende Abweichung bewirkten, so schien die Untersuchung dieser Abweichung in Luftarten vorzüglich wichtig zu seyn. Glas und Silber verhalten sich in

Hinsicht ihrer Ausstrahlung beschiert verschieden man liefs daher ein mit Blattailber belegtes und ein unbedecktes Thermometer in atmosphärischer Lauft und die Wasserstoffgas von bestimmter Elasticität und Temperatur erkalten. Die Elasticität der Luftarten was 0,72 Millimeter und die Temperatur des Bellons 20° Pür die erstern Versuche von 200° bis 100° in atmosphärischer Lauft wurde das graße Thermometer und daranf für das Wasserstoffgas von 80° bis 20° für des kleine Thermometer angewendt.

80° 60	160 160 160	Temperatur-
19°,59 13, 97 9, 62 3, 74	9, 50 5, 50 5, 50 6, 93	des mit Sämmtliche Erkaltung
1°,777 3, 99 0, 87 0, 57	10,50 1, 23 1, 00 0, 80 0, 62	Geschwindig! des mit Silber bedeckten, mtliche für den lee caltung allein allei
17°,82 12, 68 7, 75 3, 37	5°,43° 4, 79 4, 19 3, 59 9, 88	n digkeit ckten, für die Luft allein
23°,96 26, 14 9, 87 4, 28	14°,04 11, 76 9, 85 6, 46 4, 99	Geschwindigkeiten der Erk Silber bedeckten, des unbedeckt urden lee ren Raum für die Luft Sämmtliche rei allein allein Erkaltung
50,03 3, 54 9, 18 0, 95	80,56 7, 01 5, 68 4, 54 3, 56	alle
17°,93 11, 60 7, 69 3, 33	5°,48 4, 75 4, 17 3, 51 2, 91 2, 27	tung Thermometers n lee- caum für die Luft allein
in Wasserstoff- gas	in atmosphärischer Luft	Luft-

In der vierten und siebenten Columne dieser Tabelle finden sich die Erkaltungen, welche der Rechnung nach von den Luftarten allein ausgehen müssen,
und welche aus den beiden vorhergehenden Columnen
als Unterschiede der gänzlichen Erkaltung und der
auch im leeren Raum Statt findenden Erkaltung erhalten werden: ihre Verhaltnifszahlen sind für das silberne und gläserne, sowohl in atmosphärischer Luft
als in Wasserstoff as bis auf geringe Differenzen die
selben, und zeigen, daß, unter übrigens gleichen Umständen, die Wärmeverluste durch eine Gasart von
dem Zustande der Oberfläche des erkaltenden Körpersunabhängig sind.

Um serner den Einstus zu prüsen, den die verschiedenen Temperaturen der verschiedenen Gasarten auf die Erkaltung haben können, wurde das Thermometer in atmosphärischer Lust, in Wasserstoffgas und in Kohlensäure von 20°, 40°, 50°, 80° Wärme aber gleicher Elasticität und darauf in atmosphörischer Lust von geringerer Elasticität der Erkaltung bei verschiedenen Temperaturüberschüssen überlassen, Die Elasticität war in den drei ersten Fällen beständig gleich 0,72 Millimeter und im letzten Falle — 0,56 M. In der solgenden Tabelle ist bloss die Erkaltung, welche von den Lustarten allein ausgeht, in Rechnung gebracht.

. Tempera-	Erkalt	ungsgesc	hwindig	keiten	
turüber-	bei	bei	bei	bei	Luft-
schüsse.	20°	40°	60°	8 <b>0°</b> .	arlen.
2000	50,48	5°,46	• • • •		Luft
180	4,75	4,70	4°,79	•••	r iii.
160	4,17	4,16	4, 20	4°,13	she N
,140	3,51	<b>3</b> , 55	3, 55	3,49	in atm6sphärischer bei 0.72 A.ill
120	2,90	2, 93	2,94	2,88	hän o,
100	2,27	2,28	2,24	2, 25	osp Jei
8o	12,77	1,73	1,71	1,78	m(
60	1,23	1,19	1,18	1., 20	# 
160°	140,26	140,08	14°,18	•••	im sserstoffgase ei 0.72 M.
140	12, 11	12, 16	12, 12	12°,c8	Fg.
120	10, 10	1	10,20	10, 19	n 3t0/
100	7, 98	7,83	8, 03	8, 05	im erst o.7
<b>80</b>	6, 06	5, 97	6, 01	6, 00	Wass bei
60	4, 21	4, 17	4, 18	4, 20	<b>&gt;</b>
300°	50,25	5°,17			ευ ·
180	4,57	4,63	40,53		in Kohlensäure bei 0,72 M.
· 160	4,04	4,05	3,97	40,10	in lensë o,72
140	[3, 39]	3,59	5, 54	3,43	i hle o,
120	2,82	2,80	$^{2}$ , 79	2,83	Ko] bei
100	2, 22	2,18	2,21	2,20	
2000	40,01	40,10			ner. M.
180	3,52	3,50	30,55		ch 6 1
160	3,03	2,99	3,04	50,09	n iärise 0,36
140	2,62	2,57	2,62	2,66	in phä ei c
120	2, 12	2-, 16	2,14	2,15	son
100	1,69	1,71	1,67	1,73	in atmosphärischer Luft bei 0,36 M.

Hier ist zwar die absolute Menge von Wärme, welche die verschiedenen Luftarten einem Körper rauben, nicht dieselbe, aber wohl der fortschreitende Gang der Wärmeberaubung, unter gleichen Umständen, d. i. unter gleicher Elasticität und Temperatur der umgebenden Luftarten: es ist also die Erkaltung von der Elasticität und Temperatur der Luftarten abhängig, von welcher chemischen Beschaffenheit diese übrigens auch seyn mögen.

Um die Abhängigkeit des Erkaltungsganges von der Elasticität der Luftarten noch näher und insbesondere zu untersuchen, beobachtete man die Erkaltung des Thermometers in atmosphärischer Luft, im Wasserstoffgase, in Kohlensäure und im oelbildenden Gase nach und nach bei 0,72; 0,36; 0,18; 0,09 und 0,045 Millimeter Druck, aber bei gleicher Temperatur dieser Luftarten.

Timpe-	Geschy	rindigx	eiten de	er Erkäl	tung	erkäl-
atur-						tende
ber	unter	unter	unter	unter	unter	Lasti.
husse.	0,72 M	0,36 M.	0,18 M.	0.09 M.	0.045M.	arten.
						ا انتخار
2000	50,48	40,01	20.95	3°, 20	10,59	_
180	4, 75	3, 52	2, 61	1, 90	1, 37	stmos-
160	4, 17	3, 03	2, 21	1,63	1, 20	phari-
140	3, 51	3, 62	1, 91	1, 40	1, 02	_
120	2, 90	2, 12	1, 57	1, 15	0,84	sche
100	3, 27	1, 69	1, 25	0, 90	0, 65	Luft
80		1, 29	0, 96	0, 70	0, 52	
60	1, 77	0, 90	0, 65	0, 48	0, 35	
	o, 75					
40	0, 52			أكنان		
20	1, 02		7	أكنان		
11				المستنا		
1800	169,50	120,86	90,82	70.49	50,81	
160	14, 26			6, 49	4, 95	Was-
140	12, 11	9, 24		5, 47	4, 24	ser-
	10, 10			4, 64	3, 51	_
120						stoff-
100	7, 98	0, 50			2, 80	gas
80	_			2 , 77	2, 09	
60	4, 21	5, 21	2, 48	1,88	1,46	1
2000	50, 25	30,64	2*,56	10,79	1°, 25	
180	4, 57		_	1, 56		Koh-
160		2, 80			9, 09	len-
_	4, 04	2, 50	250	1, 37	01 93	_
140	3, 39	9, 38		1, 17	0, 80	eaure
120	9, 82	1, 97	1, 36	0, 95	0, 67	
I ROOM	2, 22	1, 55	1, 08	0, 76	0, 52	
80	1, 69		0, 82		0, 40	i I
60	1, 18	0, 82	0, 57	0, 40	0, 28	
1						
3000	-0 4-	50 .0	30 60	00 50	1 -0 0/	
180	7°,41	5°, 18			1°,84	ölbil-
160	6, 45	4, 57			1, 59	
	5, 41			1, 89	1, 34	dea-
140	4, 70		2, 35	1, 63	1, 13	des
120	3, 84		1, 92		0, 96	Gas.
100	5, 19	3, 21			0, 78	Gas,
80	2, 54	1, 62	1, 15	0, 79	0, 69	
-		-				

### Dulong und Petit

Sucht man das Verhältniss der entsprechenden Glieder der Erkaltungsreihen unter dem verschiedenen Drucke dieser Lustarten, so findet man als mittlere Exponenten

> für die atmosphärische Luft 1, 366; für das Wasserstoffgas 1, 301; für das kohlensaure Gas 1, 431; für das oelbildende Gas 1, 415.

Mit diesen Exponenten bildet die Erkältungsfähigkeit dieser Gase eine geometrische Progression, während auch ihre Elasticität eine geometrische Reihe unter dem Exponenten 2 darstellt.

Uebrigens wachsen die Erkältungen jedes einzelnen Gases mit den Temperaturüberschüssen nach einem gleichbleibenden Gesetz, unabhängig von der Elasticität des Gases.

Endlich waren noch die Geschwindigkeiten der Erkaltung, welche jene vier Luftarten bei gleicher Temperatur und Elasticität auf einem verschieden erwärmten Thermometer ausüben, zu beobachten. Ihre Temperatur war oo, und ihre Elasticität beständig gleich 0,72 Millimeter:

No	100	120	140	160	180	200°			überschüsse	Temperatur
1.5 777	9, 17	2,90	3, 51	4, 17	4, 75	50,48	Luft	phärischer.	in atmos-	Erl
6, 06	7,98	10, 10	12, 11.	14, 26	16°,59	:	sloffgase	Wasser-	2.	Erkaltungsgeschwindigkeiten.
1, 69	2,49	12 CO	5, 59	4.04	4, 57	50,25	saure	Kohlen-	in	hwindigkeit
2, 34	5, 19	5, 84	4,70	5, 41	6, 45	70,41	den Gase	ölbilden-	* 4	en.
5, 43	3, 51	3, 4B	3, 45	3, 49	3, 49		zweiten	zur	der ersten	Verh
0, 955	0, 977	0, 972	0, 965	0, 968	0, 962	0,958	dritten	zur	ersten der ersten der ersten	Verhältniss der Reihen
1, 52	a, 37	1,52	1, 55	۰, 50	1, 36	1, 35	vierten	zur	der ersten	Reihea

Die in den drei letzten Columnen aufgeführt Exponenten oder die Zahlen, welche das Verhältnider entsprechenden Glieder der vier Erkaltungsreihe angeben, sind in jeder Columne nahe gleich und ze gen, dass das Erkaltungsgesetz in den verschiedene Luftarten, bei gleicher Temperatur und Spannung ei und dasselbe bleibt und von der chemischen Beschafenheit und Dichtigkeit derselben unabbängig ist. An der Vergleichung dieser Reihen mit den Erkaltung reihen in dem leeren Raume, worin die Ausstrahlun allein die Wärmeverluste bewirkt, erhellt auch, da das hier gesuchte Gesetz von dem Ausstrahlungsgen tze durchaus verschieden ist.

Nach mühsamen, oft vergeblichen Rechnung versuchen, die hier nicht angeführt werden, fand sie endlich, dass die Wärmemengen, welche ein Gas Resich allein, abgesehen von der Ausstrahlung, eine Körper entzieht, in gepmetrischer Progression wach sen, wenn auch die Temperaturen dieses Körpers is geometrischer Progression zunehmen. Der Exponen der letzten Reihe ist 2, während jene den Exponenten 2,35 hat. Die Richtigkeit dieses Gesetzes kan man an den Reihen der vorigen Täbelle leicht prüfer

Wenn nun die gefundenen einzelnen Gesetze de Erkaltung in den Luflarten zu einem Genzen zusen mengenommen werden, so sieht man, dass weder di Oberliäche eines erkaltenden Körpers die Menge de Wärmeverluste bestimmt, noch auch die Diehtigkel und Temperatur der Luftarten die Erkaltung änders sofern nur nicht dadurch der Druck ein anderer wird so dass am Ende blos von der Elasticität das Erkältungsvermögen einer Luft abhängt. Diese Etasticität

die Temperaturüberschüsse des erhaltenden Körse eind die beiden einzigen Elemente der Erkaltung.

#### Wiederholung.

- 3) Die verschiedenen Gasarten werden durch die Farme auf gleiche Weise ausgedehnt, nicht bloß in edern, sondern auch in höhern Temperaturen bis Der 3000.
- 2) Sie dehnen sich aber nicht mit dem Queckber gleichförmig aus: ein Quecksilberthermometer It besonders in hohen Temperaturen dem Lufttherometer voraus.
- 3) Der Siedepunkt des Quecksilhers ist genau i 360° C seiner eignen Scale, und bei 350° des Luftermometers.
- 4) Die Ausdehnung des Quecksilbers bleibt nicht allen Temperaturen gleichmäßig: sie beträgt zwichen oo und 1000 1 5550, zwischen 1000 und 2000
- und zwischen 200° und 300° 1 seines Vo-5300 seines Vo-5300 seines Vo-
- 5) Auch die Ausdehnung der festen Körper ist wenig gleichförmig, dass in derselben Temperatur, whei das Lustthermometer auf 300° und das Queck-berthermometer auf 314, 15° steht, das Platin 311°.6, upfer 328°,8, Glas 352°,9 und das Eisen 572°,6 anigt.
- 6) Nicht weniger nimmt die Wärmecapacität des Duecksilbers und der festen Hörper in höhern Temeraturen zu.
  - 7) Könnte man die Erkaltung eines Körpers in Journ, J. Chem. u. Phys., 25, 88, 3, Heft. 23

einer leeren, absolut wärmefreien Umgebung beobachten, so würden die Erkaltungsgeschwindigkeiten nacht geometrischer Progression wachsen, während die Temperaturen in arithmetrischer Progression abnehmen.

- 8) Bei gleicher Temperatur einer leeren Umgebung nehmen die Erkaltungsgeschwindigkeiten eines Körpers ab, wie die Glieder einer geometrischen Reiche vermindert um eine beständige Zahl, während die Temperaturüberschüsse eine arithmetische Reihe dar stellen. Der Exponent der geometrischen Reihe ist bei allen Körpern derselbe und gleich 1,0077 für jeden Grad C.
- 9) Die Erkältung, welche ein Gas für sich allein abgesehen von der Ausstrahlung, bewirkt, ist völlig unabhängig von der Beschaffenheit der Oberstäche des Körper.
- 10) Die Erkaltung durch ein Gas allein ändert, sich in geometrischer Progression, wenn auch die Temperaturüberschüsse eine geometrische Reihe bilden. Ist der Exponent der ersten 2, so hat diese den Exponenten 2,55 für jede Gasart.
- 11) Das Erkaltungsvermögen eines Gases vermindert sieh nach geometrischer Progression, wend auch seine Spannung in geometrischer Progression abnimmt. Hat die erste Progression den Exponenten 2 10 1st der Exponent der zweiten 1,566 für die atmosphärische Luft, 1 301 für das Hydrogengas, 1.451 für die Kohlensäure und 1,415 für das olbildende Gas.
- 12) Das Erkältungsvermögen einer Gasart ändert sich mit deren Temperatur nur in so fern, als dadurch die Elasticität des Gases eine andere wird; so dafa an Ende die Erkaltung eines Körpers bloß von der Spannung des Gases, das ihn umgiebt, abhängig ist.

Versuche über die Ausdehnung der Gläser und Metalle in der Wärme, angestellt von La Place und Lavoisier im Jahre 1782.

(Aus dem Französischen \*) übersetzt von I. L. G. Meinocke.)

, annument of the second

Durch die Erfahrung derer, die vor 1781 sich mit Versuchen über die Ausdehnung der Körper in der Wärme beschäftigt haben, waren wir hekannt mit den Ursachen der Irrthümer, wodurch die Ergebnisse ihrer Arbeiten unsicher werden; diese suchten wir zu vermeiden.

Zuerst ließen wir mehrere sehr genaue Quecksilberthermometer versertigen, woran der Funkt des
schmelzenden Eises und des siedenden Wassers hezeichnet war. Jeder Grad der Botheiligen Scale hatte
sine Länge von etwa 2 Linien und konnte leicht nach
dem Augenmaasse in Zehntel getheilt werden. Da wir
aber bei aller Sorgsalt, welche der Künstler auf diese
Thermometer gewandt hatte, doch noch einige Unregelmäseigkeit in ihrem Gange besorgten, so berichtigten wir sie alle durch Vergleichung mit einer sichern
Normalscale und arbeiteten für jedes eine Correctionstabelle aus.

Zur Erwärmung der Körper bedienten wir uns keines erhitzten Luftraumes, da es schwierig ist alle Theile desselben auf einem gleichen Grade der Temperatur zu erhalten: wir zogen eine Wanne vor, die wir anfangs mit zerstoßenem Eise und dann mit Was-

<sup>\*)</sup> Traité de Physique p. Biot, 1816, I, 151.

eer anfüllten, und dessen Temperatur wir allmählig vom Eispunkt bis zum Siedepunkt des Wassers steigern konnten. Dieses Gefäß konnte Stangen von secht Fuß Länge fassen.

Wir operirten in einem Garten an freier Luft. Die Unterlagen unsers Pyrometers bestanden aus grofsen Quadersteinen, und ruheten auf einem gemauerten Grunde von sechs Fuß Tiefe auf festen Erdboden.

Endlich wählten wir zur Vervielfältigung der Bewegung der erwärmten Stangen keine Bäder, sondern starke Hebel, die sich nicht biegen konnten. Die Hebel setzten ein sechs Fuss langes, auf einer Achse ru! hendes achromatisches Fernrohr in Bewegung. Dieses war gerichtet auf einen in Zolle und Linien gerichteten Maafsstab, der nach Maafsgabe der Versuche bald 100 bald 200 Toisen entfernt gestellt war. Wenn sich eine Stange von sechs Fuß um eine Linie verlängerte. so drehete sich dadurch das Fernrohr so weit, das dadurch an dem Zielmaalse in einer Entfernung von 100 Toisen ein Raum von 62 Zoll oder 744 Linien beschrieben wurde: dadurch erhielten wir für die Linie eine Theilung in 744. Wir hatten noch eine doppell so große Genauigkeit erhalten können, wenn wir das Ziel 200 Toisen weit entfernten, wie diess bei unsert ersten Versuchen geschah; allein wir bemerkten bald das die in der Atmosphäre häusig verbreiteten Dunste den Zielpunkt verdankelten und dass wir dadurch mehr Genauigkeit verloren, als wir durch die Vergrößerung des Maasstabes gewannen.

Nach diesen Grundsätzen richteten wir im Allgemeinen den von uns angewandten Pyrometer ein. Jetzt wollen wir eine ausführliche Beschreibung desselhen mittheilen. mmm Fig. 1. Taf. 2. sind die vier großen auf einer Mauer ruhenden Quadersteine, welche das ganze Instrument tragen. Jeder Pfeiler war 2 Fuß breit und Fuß dick. Zwischen denselben war ein Raum von 3 Fuß, ausgefüllt durch einen aus Ziegeln gebaueten Ofen rs, worauf der längliche Kessel stand, worin die Stangen von 6 Fuß Längerdem Versuche unterworfen wurden.

oo ist das sechs Fuss lange Fernrohr, beweglich in zwei Angeln und gerichtet auf den gethoilten Maasselah, der 100 oder 200 Toisen weit entsernt besestigt war.

Schon der Anblick der Figur zeigt, wie die Stange bei dem Versuche auf das Fornrohr wirkt und dasselbe in Bewegung setzt. Man sieht hier die Stange bb gehalten von starken gläsernen Stäben zx, welche mit Bollen verschen sind, damit die Verlängerung oder Verkürzung der Stange keinen Widerstand findet.

if ist ein anderer senkrechter Glasstab, durch eiserne Queerstäbe mit den steinernen Pfeilern m und m' fest verbunden. An diesen gläsernen Stab lehnt sich, als an einer festen Widerlage, das Ende b der Stange bb' bei den Versuchen,

Das andere Ende b' derselben Stange legt sich bei I an einen ähnlichen Glasstab ol, der aber statt, wie der vorige, fest und unbeweglich zu seyn, bei c mit dem Arme des eisernen Hebels ol' sich verbindet, und mit demselben eine gemeinschaftliche Bewegung um die Achse ohat

Die Stange bb' findet also einen unüberwindliohen Widerstand bei b, wo ihr fester Punkt ist, und kann sich nur nach den andern Ende b' hin verlängern; aber sie kann sich nicht verlängern, ohne dea Stab ol und damit den Punkt I im Verhältniß der Verlängerung fortzuschieben. Der Punkt I kann und nicht weichen, ohne den Punkt I um eine entsprechende Hohe zu erheben, und hierdurch wird wieder das aut seiner Achse a bewegliche Rohr an der Seite des Augenglases bei o' gehoben, und bei o geneigt.

Endlich sieht man leicht, 1) daß bei einer sehr geringen Drehung das Rohr auf dem 100 oder 200 weit entferntem Maasstabe einen beträchtlichen Raum beschreibt; und 21 daß wenn die Länge des Hebelarms und die Entserung des Fernrohres von dem Ziele des Maasstabes bekannt ist, das Verhältnis der Verlängerung der Stange zu den Zollen und Linied des Maasstabes sich leicht berechnen läßt.

Nachdem wir das instrument beschrieben haben, wellen wir angeben, wie wir operinten, und welche vielfaltige Vorsicht wir anwandten, um die höchstmögliche Genäuigkeit zu erreichen.

Versuche unterwersen wollten, au ihren Ort und auf die Stollen au der gläsernen Stäbe zu zu. Das eine Ende b lehnte sich an die Glassäule ff und bildete, wie gesagt, den sesten Punkt; das andere Ende b' wurde in Verbindung gesetzt mit dem Glasstabe el, der sich um die Achse e bewegte. Um zu verhindern; dass die Enden b und b' nicht durch eine zusällige Bewegung abglitten, besestigten wir an beiden Enden der Stangen eine kleine l'assung, bestehend aus einem sehmalen und biegsamen Eupferstreisen, wie man bei nn Fig. 2 sieht. Dieses kleine Band um die Stange gewunden und an den Enden gebelsormig abgeschnitten, umsaste die glasernen Stäbe und gab dem Appa-

rate hinlängliche Festigkeit ohne die Verlängerung im Geringsten zu hindern.

Waren die Stangen an ihren Ort gelegt, so füllten wir das Gefäls g mit zerklopftem Eise. Allein wir bemerkten bald, dass das Eis zuweilen hohle Räume bildete unter der Stange, und dass diese dann von dem Gewicht der obern Eisschichten gedrückt und gebogen wurden, wodurch die Länge eine Aenderung erlitt Wir entschlossen uns daher, statt Eis kaltes Wasser anzuwenden, und so lange schmelzendes Eis zuzusetzen, bis das Wasser zu Null erkultet wu. Es ist aber bekannt, dass, welche Temperatur auch das Wasser hat, es sich zu Null d. h. bis zum Gesrierpunkt erkältet, und hier stehen bleibt, wenn man nur mehr Eis zusetzt, als darin schmelzen kann.

Sohald die an verschiedenen Stellen des Gefäßes aufgestellten Thermometer übereinstimmend auf Null standen und unveränderlich stehen blieben, so untersuchten wir, auf welchen Theilstrich des Massstabes der horizentale Faden des Fernrohres hinzeigte.

Bei unsern ersten Versuchen zündeten wir Feuer an in dem Ofen rs, und erhitzten dadurch allmählig das Wasser des Kessels g von Grad zu Grad vom Eispunkte bis zum Sieden: zu gleicher Zeit beobachteten wir das Steigen des Thermometers und das entsprechende Fortrücken des Fernrohrs und erhielten von 5 zu 5 Graden übereinstimmende Resultate, sowohl bei steigender als sinkender Wätme. Doch zeigten sich uns nachher einige Unbequemlichkeiten dieses Verfahrens. Die Thermometer gaben nicht an allen Stellen des Bades genau gleiche Grade an, ohngeachtet wir das Wasser sorgfiltig bewegten: die Stangen erhitzten sich gemeiniglich schneller als die Thermometer, 30

daß also die Wärme des Bades und der Stange gleich unsieher war.

die Wärme des Gens auf die eisernen Queerstabe und übrigen Theile des Apparats einwickte. Wir anderten daher unser Versahren. Statt das Gesals durch den Gen zu echitzen, haben wir das Wasser durch einen Hahn ablaufen, und schütteten Wasser hinzu, das in einem beistehenden Hessel kochend erhalten wurde. Dadurch erhielten wir freilich nicht völlig die Hitze des siedenden Wassers, indem sich das Wasser bei den Geberschöpfen etwas erkältete, aber es sehlten doch setten mehr als drei bis vier Grad.

Durch diels veränderte Verfahren gewannen wir den Vortheil, den Versuch mehrere Male an einem Tage wiederholen zu können: denn es war leicht heisses Wasses abzulassen, gefrierendes Wasser zuzusetzen und wieder siedendes Wasser nachzuschütten, und so wiederholt unsere Versuche zu berichtigen.

Auf diese Weise haben wir fest alle Versuche drei- und viermal wiederholt, nicht allein an einem Tage, sondern fast immer zu mehreren von einander entfernten Zeiten, so dass wir selten um mehr als ein oder zwei Hunderttheile einer Linie ungewis blieben.

Obgleich nun die Schwierigkeiten des ersten Verfahrens uns hinderten die allmählige Ausdehnung und
Zusammenziehung der Körper gleichsam von Grad zu
Grad zu beobschten, so waren doch die ersten Versuche nicht vergeblich: sie zeigten uns, 1) dass ein
Kor er, welcher vom Frostpunkte bis zum Siedepunkt
te des Wassers erhitzt und darauf wieder bis zum
Frostpunkte ersaltet wird, ganz genan wieder seine
erste Ausdehnung annimmt; 21 dass die Ausdehnungen

der Metalle und Gläser genau proportional sind der Ausdehnung des Quecksilbers, so dass eine doppelte Anzahl von Thermometergraden eine doppelte, und eine dreifache wieder eine dreifache Ausdehnung u. s. w. angiebt.

Nur der gehärtete Stahl hot sehr ausserordentliche Abweichungen dar. Zwar haben wir ihn nur bis 65° erhitzt, doch konnten wir uns überzeugen, dass sein Ausdehnungsvermögen nach und nach auf eine merkliche Weise abnimmt. Diese dem Stahl eigenthümliche Eigenschaft schien uns leicht erklärlich: unsere, so wie Smeatons und Berthouds Versuche beweisen übereinstimmend, dass gehärteter Stahl ausdehnbarer ist als roher; nun ist aber auch bekannt. dass der Stahl sich enthärtet bei dem Glüben und in den Zustand des Rohstahls zurückkehrt : es ist mithin mehr als wahrscheinlich, dass der im kalten Wasser gehärtete Stahl einen Anfang von Enthärtung erleidet, wenn man ihn bis 2n 65 Grad erhitzt: er muss folglich, so wie man ihn im Wasser erhitzt, allmählig an Ausdehnbarkeit verlieren, und sich dem ungehärteten Stable nähern.

Das Glas zeigte sich sehr verschieden nach seiner Güte, nach dem Grade der Kühlung und dem Verhältniß seiner Bestandtheile; wir glaubten hierüber besonders unsere Versuche vervielfältigen zu müssen. Wir fanden es um so ausdehnbarer je mehr es Bleienthielt. Wir bedauerten nur nicht im Stande zu seyn, selbst nach uns bekannten Verhältnissen Gläser zu fertigen, wodurch unsere Versuche an Interesse gewonnen haben würden.

Noch hatten wir bei unsern zahlreichen mit dem Eisen angestellten Versuchen Gelegenheit zu bemerken,

## 362 La Place und Lavoisier üb. d. Ausdeh, etc

dals die Ausdehnbarkeit desselben nach denen Zustande, worin es sich befindet. chend sich verhält: und dies bestätigt uns, schon wulsten, dass das Eisen der Werkstätten selten ein und dasselbe Metall ist. Auch fanden wir, dass des Zinn von Cornwall weniger ausdehnbar ist als das Ostindische; endlich, dass sich das Blei mehr als alle thrigen (hier untersuchten festen) Metalle ausdehnt.

Das Platin zu bearbeiten und hämmerbar zu machen, war zur Zeit unserer Versuche noch nicht bekannt: wir konnten daher seine Ausdehnbarkeit nicht

untersuchen.

Die Resultate der Versuche sind auf belfolgender Tafel zusammengestellt.

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<del></del>
Gla		drückt.	Brüchen ausge- bei einem Grade R.
	ankt		
Spiegelgl Röhre vo Eine and Eine drit	7 4 7 7	TITT47 TITT9T TTITOS TTITOS	89798' '91133 89126 89129
Englische Französie	48	724874 773680	87119 87119 87117 871744
Kupfer Ein ande	. 1	78067F	¥6446 47723
Messing Ein ander	19	24518 23212	42 1 T A
Weiches Eisendral Ungehärt	t 1 T	81937	67 549 34973
Anderer Gehärtete		91639 91630	74 t 37 74 t 04
Stahl, Anderer	· • • • · · · · · · · · · · · · · · · ·	730tg	38455 37789
Anderer Blei Ostindis	1 1 T	3087X 37108 31609	24222 48989,
Englisch Capellen	हैं क	46181 54363	41287 43925 41855
Pariser I	1 2	3239# 6838#	\$1950 \$1974 74361
Pariser 1 Dasselbe	17	84138 86089	नग्रहर नग्रहर

١. **,** • ` 

### Notizen.

 Ueber Entfärbung des in der Nordhäuser Schwefelsäure aufgelösten Indigs durch Hydrogen.

Vom

Dr. Pleischlin Prag.

Nach I. Holt \*) wird eine Indigauslösung in der concentrirten Schweselsaure durch Hydrogen, wenn dieses durch Zink oder Eisenseile in der Auslösung selbst entwickelt wird, desoxydirt und daher entfärbt.

Dieses kann ich durch meine Erfahrung bestäti-

gen.

Ich brachte zu einer Indigauslösung in der Nordhäuser Schweselsäure in zwei Gesusen Eisenseile und granulirtes Zink. Die Entwicklung von Hydrogen ersolgte, weil die Auslösung sehr concentrirt war, natürlich dann erst, als sie mit Wasser verdünnt wurde Die Entsehung ersolgte erst, als die Gesässe vor dem Zutritte der atmosphärischen Lust geschützt wurden, durch Zink in 24 Stunden vollkommen, die Indigans-

<sup>\*)</sup> Annal, d. Chim. et d. Phys. T. VIII, p. 442.

lösung wurde wasserklar; durch die Eisenfeile erst viel später und nicht vollkommen, die vorher satt dunkelblane Auflösung wurde nur licht himmelblau. Hydrogen in einem andern Gefälse entwickelt, und durch eine ebenfalls mit gleicher Menge Wasser verdünnte Indigauflosung durchzustromen gezwungen, bewirkte nach langer Zeit nur sehr geringe, kaum bemerkbare Entfärbung. Die durch Hydrogen entfärbte wasserklare Flüssigkeit, der Einwirkung der atmosphärischen Luft derch 2 Tage ausgesetzt, wurde nur weingelb, auch nach 4 Tagen war sie nicht anders gefärbt, die blaue Farbe kam nicht mehr zum Vorschein. Eben so war die licht himmelblaue Flüssigkeit nach 4 Tagen nicht dunkler, im Gegentheile noch lichter blau gefärbt. Nach Holt soll aber die blaue Farbe wieder erscheinen. Weil durch Hydrogen allein, wenn man es durch eine Indigauflösung durchstromen lässt, beinahe keine Entfärbung bewirkt wird, so glaube ich dafs das aus der Zersetzung des Wassers sich bilden de Eisen- oder Zinkoxyd zur Entfärhung wesentlich nothwendig sey, um die Schwefelsäure zu binden, und dadurch den Indig frei zu machen, in welchem Zustande dann das Hydrogen desoxydirend auf ilu einwirken kann. Ich kann zur Bestätigung meine Meinung folgenden Versuch anführen.

Schweselsaure ludigauslösung, welche das Lake muspapier sehr stark röthete, wurde mit Zinkoxyd zu sammengebracht, durch eine halbe Stunde unter öste terem Umrühren stehen gelassen, dann siltrirt, um das überschüssige Zinkoxyd zu entsernen. Die siltrirte Plüseigkeit war sehön grün, röthete blanes Lakmus apier aur sehr wenig, durch Säuren gerothetes wurde sehr schwach blau gesärbt. Durch diese grünt

isigkeit wurde Hydrogen durch mehrere Stunden tehgetrieben, wodurch sie bedeutend gebleicht de.

Anmerkung. Zu diesen Versuchen wurde eine ion vor einem Jahr bereitete Indigauflösung angeindt.

### 2) Ueber neue vegetabilische Alkalien.

In dem nächsten Hefte sollen mehrere diesen Genstand betreffende Abhandlungen mitgetheilt wer-

- 1) Sohon in der Mitte Mai's 1819 entdeckte Herr Brandes in Salzusseln ein neues vegetabilisches Alh in den sogenannten Stephanskornern (Delphinium aphisagria), welches er unter dem Namen Delphinin einer Abhandlung beschrieb, die sich seit mehrem Monaten in meinen Händen besindet. SonderbaStörungen in der mit Bestellungen überhäusten tuckerey veranlassten eine mehrere Monate dauernde laterbrechung im Drucke dieser Zeitschrift, und daurch auch die verspätete Mittheilung dieser Abhandmg. Mit derselben zugleich soll mitgetheilt werden:
- Die Entdeckung eines neuen Pflanzenalkali's den Saamen des Veratrum Sabadilla, vom Herrn r. Meifener in Halle. Er neunt dasselbe vorläufig Schudillen.

Herr Geyer in Bremen eine Abhandlung eingesandt worin er das Eigenthümliche des Morphiums als eigene alkalische Gattung bestreitet, und die, wenn gleich dieser ihr Hauptzweck nicht so weit erreicht wird, um volle Ueberzeugung zu bewirken, doch wegen mehreren interessanten Bemerkungen über diesen Gegenstand sich hier anreiht und so eben dem Drucke übergeben wurde, um im folgenden Hefte zu erscheinen.

3) Eine neue Schwefelsäure, welche mit Baryt ein leicht auflösliches Salz giebt

Gay - Lussac und Welther haben eine neue saure Verbindung des Schwefels und Oxygens, welche in
der Mitte liegt zwischen schwefeliger Saure und S. hwefelsäure entdeckt. Wenn wir die schweflige Säure ansehen als zusammengesetzt aus 4 Maastheilen Schwefel und 4 Maastheilen Oxygen, die Schwefelsäure aber
als eine Verbindung von 4 Maastheilen Schwefel und
6 Maastheilen Oxygen: so wird wahrscheinlich, daß
diese in der Mitte liegende Säure aus 4 Maastheilen
Schwefel und 5 Maastheilen Oxygen bestehe.

Diese Schweselinsäure (oder Sulphurinsäure — sulphurin acid) wird erhalten, wenn man einen Strom schweseligsaures Gas über schwarzes Manganoxyd streichen läst. Es erfolgt eine Verbindung und der Ueberschuss an Manganoxyd scheidet sich ab durch Auslösung des Mangan - Schweselin - Salzes

(schweselinsauren Mangans) im Wasser. Kaustischer Baryt schlägt das Mangan nieder und bildet mit der Schweselinsäure ein sehr auslösliches Salz. welches regelmäsig krystallisirt gleich dem salpetersauren oder salzsauren Baryt. Zu der Auslösung dieses Baryt-Schweselinsalzes wird nun behutsam Schweselsäure gesetzt, welche den Baryt niederschlägt, während die Schweselinsäure ausgelöst bleibt im Wasser. Diese Säure lässt sich beträchtlich concentriren. (S. Thomsons Annales of philos. May 1819. S. 380).

Wir fügen bei, dass noch eine vierte saure Verbindung zwischen Schwefel und Oxygen neuerlich dargethan wurde vom Dr. Herschel in England,

4) Neue Verbindung zwischen Oxygen und Hydrogen.

Thenard hat im Verfolge seiner Versuche über exydirte Säuren (s. B. 24. S. 251) die Existenz einer neuen Verbindung zwischen Oxygen und Hydrogen ausser Zweifel gesetzt. Es ist diess ein Fluidum, weniger flüssig als Wasser und darin auslöslich nach jedem Verhältnise. Daher kann es fast wassersrey dargestellt werden, indem man die Flüssigkeit unter den Recipienten einer Lustpumpe neben Schweselsäure stellt. In diesem wassersreien Zustande so concentrirt als möglich ist ihr specifisches Gewicht 1,417. Sie

serstört, oder bleicht alle organischen Stoffe. Laset man einen Tropsen davon auf Silberoxyd fallen, so wird das Oxyd zersetzt mit Explosion und östers unter Lichterscheinung (Thomsons Annalen a. a. O.)

Auszug

des

eteorologischen Tagebuches

Y o m

Professor Heinrich

in

Regensburg.

März 1819.

stanz erhielt, welche durch ihre eigenthümlichen Eigenschaften allerdings berechtigte, sie den obengenannten Pflanzenalkalien als eine eigenthümliche Subetanz beizugesellen.

Wenn man nämlich die genannten Samen mit Alkohol von 85 Proc. übergießt und mit letzterem einige Zeit gelinde kocht, die alkoholische Flüssiskeit noch siedend heiß abfiltrirt, so schlägt sich beim Erkalten aus derselben eine flockige weisse Substanz nieder, welche in der siedenden Flüssigkeit nebst etwas Phyteumakolla, zwei wesentlich verschiedenen fetten Oelen und einer besondern fettigen Substanz gelöst ist. Die ausgeschiedene Substanz scheint bis zu 5 Procent im Saamen enthalten zu seyn. Mit kaltem Alkohol möglichst ausgewaschen zeigt sie folgendes Verhalten.

Sie ist im frischausgeschiedenen flockigen Zustande weiß: beim Trocknen erscheint sie mehr graulichweiß; ferner ist sie fast geruch- und geschmacklos, besitzt eine pulvrige Beschassenheit, und selbst
durch eine ansehulich vergrößernde Loupe konnteman dann keine Spur von Krystallform bemerken; und
der feuchten Luft ausgesetzt wurde sie nicht veräudert.

Zwischen den Fingern gedrückt ballt sie etwas zusammen, doch ist sie keinesweges wie das Wachs formbar. In einem I latinloffel über der Alkoholffamme erhitzt, fangt sie aufangs an zu kleinen Rügelchen zusammenzustießen, welche, obgleich sie einige Zähigkeit besaßen, sich weder kneten noch formen lassen wie Wachs, sondern bei einem leisen Drucke zu einem bräunlichweißen Pulver zerfallen. Bei längerer

Einwirkung der Hitze wird die ganze Masse flüssig, stöfst einen starken, unangenehmen, widrigen, etwas scharfen, und schwach betäubenden Geruch aus, welcher keinesweges dem angenehmen Dunste des brennenden Wachses zu vergleichen war. Als Rückstand hinterliefs die verbrannte Substanz eine ansehnliche Kohle.

Alkahol war, in der Kälte fast ohne alle lösende Wirkung auf diesen Stoff; beim Sieden des Alkohols fand aber vollständige Lösung des letzteren Statt. Die Lösung selbst war ganz farbenlos und durchsichtig; beim Erkalten aber trübte sie sich; setzte am Boden und an den Wänden des Glases flockige und blattrige Häutehen ab, ohne indess auch jetzt eine Lestimmte Krystallform zu zeigen, aber auch nicht die gallertartige Beschaffenheit, welche das Wachs auszeichnet, wenn sich dasselbe beim Erkalten aus seiner heißen geistigen Lösung niederschlägt.

Aether verhielt sich im Wesentlichen wie der

Wasser, kaltes, war fast ohne alle Wirkung, ale es aber damit der Siedhitze ausgesetzt und dann schnell filtrirt wurde, fand beim Erkalten eine merkliche Trübung statt.

Terpentinol löste diese Materie leicht und schnell.

Mandelol löste sie ebenfalls nach einigem Erhitzen; nachdem letzteres aber kaum einige Mouten gedauert haben mochte, entwickelten sich außerordentlich scharfe, die Lange heftig reitzende Dämpfe, weit stärker als dieses beim Verbrennen dieser Substanz über der Lichtslamme der Fall war.

Mohnöt und Ohvenöt verhielten sich fast eben so wie das Mandelöl. Der scharfe Dampf entwickelte sich ten Stephanskörner, wobei ich eine besondere Substanz erhielt, welche durch ihre eigenthumlichen Eigenschaften allerdings berechtigte, sie den obengenannten Pflanzenalkalien als eine eigenthümliche Substanz beizugesellen.

Wenn man nämlich die genannten Samen mit Alkohol von 85 Proc. übergießt und mit letzterem einige Zeit gelinde kocht, die alkoholische Flüssigkeit noch siedend heiß abfiltrirt, so schlägt sich beim Erkalten aus derselben eine flockige weisse Substanz nieder, welche in der siedenden Flüssigkeit nebst etwas Phyteumakolla, zwei wesentlich verschiedenen fetten Oelen und einer besondern fettigen Substanz gelöst ist. Die ausgeschiedene Substanz scheint bis zu 5 Procent im Saamen enthalten zu seyn. Mit kaltem Alkohol möglichst ausgewaschen zeigt sie folgendes Verhalten.

Sie ist im frischausgeschiedenen flockigen Zustande weiß: beim Trocknen erscheint sie mehr graulichweiß; ferner ist sie fast geruch- und geschmacklos, besitzt eine pulvrige Beschaffenheit, und selbst
durch eine ansehnlich vergrößernde Loupe konnteman dann keine Spur von Krystallform bemerken; und
der feuchten Luft ausgesetzt wurde sie nicht verändert.

Zwischen den Fingern gedrückt ballt eie etwas zusammen, doch ist sie keinesweges wie das Wacht formbar. In einem latinloffel über der Alkoholflamme erhitzt, fangt sie anfangs an zu kleinen Kügelchen zusammenzustießen, welche, obgleich sie einige Zähigkeit besaßen, sich weder kneten noch formen lassen wie Wachs, soudern bei einem leisen Drucke zu einem bräunlichweißen Pulver zerfallen. Bei längerer

Thermometer.	Hygrometer.	Winde.	
Ma * or Ma korpaian diam		Tag.	Nacht.
1.3 -4,9 -0,6	640 4781549, 0 3554 417 489, 9 3052 540 600, 1	WNW 1 SW. SQ. 1 NO. 2	WSW. 11 SO. NO 2 N. 2
3.2 +0.1 5 1.7 4.8 -0,0 1.7	050 577 624, 9 0706 588 647, 8	NO. 2 N. 80. 1	NO. 2 SO. N. 2,
4, 6 0, 0 3.4 5, 7 -1, 5 1,8	707 60 + 654, 5 758 64 + 713, 2 758 637 701, 6	1NO 3 ONO, 2 NO. 1. 2	NO. 2 ONO. 27 NO.NW. 1.2
7,7 -2,0 2.9	765 607 606, 2 750 590 668, 9	WNW. 1 SO. SW. 1	NW. 1. 2 W. SU. 1
6, 1 + 2, 2 4,2 6, 2 + 3, 2 4,1	6 750 <b>500 636, 8</b> 1 672 540 623, 2 0 714 616 661, 3 6 760 645 715, 4		W. 2 WNW. 1
9.5 -1.8 4,0	770 590 681,5	SO, NW, 1, 2 SO NW, 1, 2	NW. 1 WNW. 1 W. 1, 9
b. 2 + 2, 0 5,2	719 638 669, 6 723 646,602, 3 756 655 696, 3	SW. NW. 5 W NW. 4 SW, 80. 1	WNW. 4. 3 WNW. 5. 4 50, 2
5,0 1,2 2,8	673 554 630, 4	SW. 3	SW. 1
6,0 0.3 2,7 7,8 —1,3 5,7	7 73 2 556 6 48 6 9 7 45 577 652, 1 4 745 490 629, 8	SSW. 1. 2 SO. SW. 1. 2	
5,7 1,6 4,3	644 527 597, 6 7 733 564 666, 1	WNW. 2. 5	W. 1 W. SO. 1
9.3 0.6 6.0 13.8 5.4 9.9	6 764 605 702, 9 6 840 650 768, 4 8 10 715 764, 8	SO. SW. 2	W. 3 W. 3 W. 2, 1
6,2 8,0	726 645 712, 0 2 840 437 655,84	W. 2	wsw.
3,8 ~4,2 3,6	035164	1.	

ten Stephanskörner, wobei ich eine besondere Substanz erhielt, welche durch ihre eigenthumlichen Eigenschaften allerdings berechtigte, sie den obengenannten Pflanzenalkalien als eine eigenthümliche Subetanz beizugesellen.

Wenn man nämlich die genannten Samen mit Alkohol von 85 Proc. übergießt und mit letzterem einige Zeit gelinde kocht, die alkoholische Flüssigkeit noch siedend heiße abfiltrirt, so schlägt sich beim Erkalten aus derselben eine flockige weisse Substanz nieder, welche in der siedenden Flüssigkeit nebst etwas Phyteumakolia, zwei wesentlich verschiedenen fetten Oelen und einer besondern fettigen Substanz gelöst ist. Die ausgeschiedene Substanz scheint bis zu 5 Procent im Saamen enthalten zu seyn. Mit kaltem Alkohol möglichst ausgewaschen zeigt sie folgendes Verhalten.

Sie ist im frischausgeschiedenen flockigen Zustande weiß: beim Trocknen erscheint sie mehr graulichweiß: ferner ist sie fast geruch- und geschmacklos, besitzt eine pulvrige Beschaffenheit, und selbst
durch eine ansehnlich vergrößernde Loupe konnte
man dann keine Spur von Krystallform bemerken; und
der feuchten Luft ausgesetzt wurde sie nicht verändert.

Zwischen den Fingern gedrückt ballt sie etwas zusammen, doch ist sie keinesweges wie das Wachs formbar. In einem I latinlöffel über der Alkoholflamme erhitzt, fangt sie anfangs an zu kleinen Kügelchen zusammenzusließen, welche, obgleich sie einige Zähigkeit besaßen, sich weder kneten noch formen lassen wie Wachs, sondern bei einem leisen Drucke zu einem bräunlichweißen Pulver zerfallen. Bei längerer

# Ueber Pflanzenalkalien.

I. Ueber das

De l p h i n i n, ein neues Pflanzenalkali.

Vom

Dr. Rudolph Brandes, in Salz-Uflen (Lippe-Detmold),

Die neue Körperklasse der Pflanzenalkalien, welche das Morphium vielleicht auch das Daphneolin (der besondere von Vauquelin in der Daphne alpina gefundene Stoff) bilden, wurde kürzlich durch die Herren Pelletier und Caventou noch durch die Auffindung eines neuen Stoffs in den Krähenaugen und Ignatiusbohnen (Annales d. Chemie VIII. 1818. Repertorium der Pharmazie V. S. 151) vermehrt, und die Aussicht auf die noch fernere Vermehrung dieser so ausgezeichneten Körper dadurch um so mehr eröffnet. Seit einiger Zeit beschäftigte mich die Untersuchung der Samenkörner von Delphinium staphisagria, der sogenann-

ten Stephanskörner, wobei ich eine besondere Substanz erhielt, welche durch ihre eigenthumlichen Eigenschaften allerdings berechtigte, sie den obengenannten Pflanzenalkalien als eine eigenthümliche Substanz beizugesellen.

Wenn man nämlich die genannten Samen mit Alkohol von 85 Proc. übergießt und mit letzterem einige Zeit gelunde kocht, die alkoholische Flüssigkeit noch siedend heiß abfiltrirt, so schlägt sich beim Erkalten aus derselben eine flockige weisse Substanz nieder, welche in der siedenden Flüssigkeit nebet etwas Phyteumakolla, zwei wesentlich verschiedenen fetten Oelen und einer besondern fettigen Substanz gelöst ist. Die ausgeschiedene Substanz scheint bis zu 5 Procent im Saamen enthalten zu seyn. Mit kaltem Alkohol möglichst ausgewaschen zeigt sie folgendes Verhalten.

Sie ist im frischausgeschiedenen flockigen Zustande weiß: beim Trocknen erscheint sie mehr graulichweiß; ferner ist sie fast geruch- und geschmacklos, besitzt eine pulvrige Beschaffenheit, und selbst
derch eine ansehnlich vergrößernde Loupe konnteman dann keine Spur von Krystallform bemerken; und
der feuchten Luft ausgevetzt wurde sie nicht verändert.

Zwischen den Fingern gedrückt ballt sie etwas zusammen, doch ist sie keinesweges wie das Wachs formbar. In einem I latinloffel über der Alkoholstamme erhitzt, fangt sie anfangs an zu kleinen Kügelchen zusammenzusließen, welche, obgleich sie einige Zähigkeit besaßen, sich weder kneten noch formen lassen wie Wachs, sondern bei einem leisen Drucke zu einem bräunlichweißen Pulver zerfalten. Bei längerer

Einwirkung der Hitze wird die ganze Masse stüssig, stößt einen starken, unangenehmen, widrigen, etwas scharfen, und schwach betäubenden Geruch aus, welcher keinesweges dem angenehmen Dunste des brennenden Wachses zu vergleichen war. Als Rückstand hinterließ die verbrannte Substanz eine ansehnliche Kohle.

Alkohol war, in der Kälte fast ohne alle lösende Wirkung auf diesen Stoff; beim Sieden des Alkohols fand aller vollständige Lösung des letzteren Statt. Die Lösung selbst war ganz farbenlos und durchsichtig; beim Erkalten aber trübte sie sich; setzte am Boden und an den Wänden des Glases flockige und blättrige Häutchen ab, ohne indels auch jetzt eine bestimmte Krystallform zu zeigen, aber auch nicht die gallertartige Beschaffenheit, welche das Wachs auszeichnet, wenn sich dasselbe beim Erkalten aus seiner heißen geistigen Lösung niederschlägt.

Aether verhielt sich im Wesentlichen wie der

Wasser, kaltes, war fast ohne alle Wirkung, als es aber damit der Siedhitze ausgesetzt und dann schnell filtrirt wurde, fand beim Erkalten eine merkliche Trübung statt.

Terpentinot löste diese Materie leicht und schnell.

Mandelot löste sie ebenfalls nach einigem Erhitzen; nachdem letzteres aber kaum einige Minuten gedauert haben mochte, entwickelten sich aufserordentlich scharfe, die Lunge heftig reitzende Dämpfe, weit stärker als dieses beim Verbrennen dieser Substanz über der Lichtslamme der Fall war.

Mohnöl und Olivenol verhielten sich fast eben so wie das Mandelöl. Der scharfe Dampf entwickelte sieh auch hier, aber wie es schien weit schwächer als bei-

Die Entwickelung dieses scharfen Dampfes, we che vorzüglich nur bei der Siedhitze der fetten Oelzu entstehen schien, da sich we'er beim Sieden de Alkohols noch des Aethers und Wassers mit unserer Stoffe dieselbe Lemerklich gemacht hatte, versucht ich näher zu erforschen, um wo möglich Aufschlussehner zu erhalten, ob diese Ergenschaft von eser besonderen scharfen Frincipe herrühre, oder eine Ergesthämlichkeit der neuen Substanz sey, oder vielleicht von einer schon beginnenden Zersetzung de leizteren bei der Siedhitze der fetten Oele abzuleite sey.

Es wurden ohngefihr 6 Gran dieser Substanz i einer kleinen Tubulatretorte mit zwei Drachmen Wat ser erhitzt. In die möglichst kaltgehaltene Vorlage ging eine hellbräunlich gelbgefärbte Flüssigkeit über nach einiger Zeit entwickelten sich dicke Dampfwo ken, die Flüssigkeit in der Retorte trübte sich un in der Vorlage verdichtete sich eine dickliche, schwarz bräunliche, ausserst unangenehm . empyreumatisch rie chende, ranzig schmeckende. fettige Masse, welch im Alkohol schwer, im Aether leichtlöslich war. Ben Oeffnen des Tubulus stieg aus demselben ein scharfe. Nasen und Lungen heftig reitzender, heftigen Huste und mehrere Stunden anhaltenden Hopfschmerz het vorbringender Dompf auf. Das übergegangene Desti lat war fast geruch - und geschmacklos, doch war die Vorlage mit unaugenehm riechenden nicht sehr schafen Dünsten erfüllt. Das Wasser schien indessen et nen Theil essigsaures Ammoniak zu enthalten. In de Retorte war eine voluminöse Kohle zurückgeblieben.

Da sich hieraus zu ergeben schien, dass das Wasser entweder nicht fähig sey das scharfe Princip dieses Stoffs zu lösen, oder letzteres eine größere Fixität besitze, weil sich, während alles. Wasser ühergegangen war, dasselbe noch in Dämpfen in der Retorte befand, oder man ferner auch vermuthen konnte, dass dieses scharfe Princip erst während beginnender Zersetzung der besonderen Substanz der Stephanskörner als Produkt hervorgehe, und da nun das Mandelöl oben eine so bedeutende Einwirkung geäußert hatte; so wurden jetzt 8 Gran der Substanz mit zwei Drachmen Mandelöl in einer kleinen Tubulatretorte wie vorhin behandelt. In der Vorlage war eine kleine Menge Wasser vorgeschlagen. Beim Erhitzen entwickel ten sich bald Dampfwolken, welche sich im Halse der Retorte verdichteten und als Oeltröpfchen aufs Wasser der Vorlage sanken. Das Destillat besaß-den mehrerwähnten scharfen Geruch. Das übe gegangene Oel war äusserst unangenehm ranzig, widerlichschmeckend, besass ebenfalls den scharfen und stechenden Geruch und hatte diesen auch dem vorgeschlagenen Wasser mitgetheilt. Der Lust in einem offenen Schälchen ausgesetzt, verlor sowohl das Wasser als auch das Oel seine Schärfe.

Es scheint aus diesen Versuchen hervorzugehen, dass die Entwickelung des scharfen Princips vorzüg lich bei einem gewissen Punkte der Zersetzung unserer Substanz gebildet werde, da sich bei der Destillation mit Wasser dasselbe erst gegen Ende bei eintretender Zerstörung der Substanz entwickelte, und daß vorzüglich jener Punkt, bei welchem dieses scharfe Princip gebildet (?) wird und entweicht, durch jenen des Siedepunkts der setten Oele mehr fixirt wird, und

vielleicht gerade mit diesem zusammenfällt. Alle andern Substanzen, welche ich ferner noch in den Stephanskörnern fand, hatten nicht diese dem hier behandelten Stoff so eigenthümliche Eigenschaft, jenen scharsen Stoff unter gewissen Bedingungen zu entwickeln. Als ich die Stephanskörner mit Wasser der Destillation unterwarf, so ging eine trübe Flüssigkeit über, welche indessen nur in geringem Grade den scharsen Geruch besass, nach einiger Zeit sonderten sich daraus einige weissliche Flocken ab. In Essigsäure getauchtes Lackmuspapier wurde durch das Destillat wieder blau gefärbt. Auch ein Streisen geröthetes Lackmuspapier, welches ich mit in dem Tubulus der Retorte besestigte, war nach kurzer Zeit wieder blau geworden.

So schr wie ich auch anfangs geneigt war, diese Substanz für eine wachsartige anzusehen, wohin manche ihrer Eigenschaften zu deuten schienen; so schienen doch wiederum andere Merkmale gegen eine solche Annahme zu sprochen. Vorzüglich waren es die folgenden ganz ausgezeichneten Verhältnisse, welche sie gegen die Säuren beobachtet.

Die geistige Auslösung dieser Substanz färbte geröthetes Lakmuspapier sogleich und, wie ich mir erinnere, weit schneller als das Morphium, wieder blau.

Zu z Gran dieser Materie wurden zwei Drachmen destillirtes Wasser und zwei Tropsen Salzsäure hinzugesetzt, und die ansangs das Lakmuspepier röthende Flüssigkeit ließ dasselbe, nach Auslösung des Stoffs unverändert. Es schien eich bei dieser Auslösung noch eine geringe Spur von Cel abzusondern, filtrirt und bei mäßiger Wärme gedunstet, hinterließe

sie eine dichte, nicht krystallisirte, scharf brennend schmeckende, an der Lust Feachtigkeit anziehende Salzmasse, welche in Wasser aufgelöst durch salpetersaures Silber, durch ätzendes Hali, Ammoniak und kohlenstoffsaures Kali eine Trübung erlitt.

Salpetersäure zeigte ganz dasselbe Verhalten, wenn sie in sehr verdünntem Zustande mit diesem Stoffe behandelt wurde. Das dadurch entstehende Salz zog ebenfalls die Feuchtigkeit leicht an, schien nicht leicht krystallisirbar zu seyn, obgleich hin und wieder sich kleine prismatische Anhäufungen zeigten und besals denselben brennenden Geschmack wie die salzsaure Verbindung. Auch aus der Lösung dieser das Lackmuspapier nicht mehr verändernden Lösung schieden Aetzkali, Aetzammoniak und kohlenstoffsaures Hali weißliche Flocken

falls neutralisirt. Das dadurch erhaltene Salz schien der Krystallisation fähig zu seyn, wenigstens konnte man in der beim Abrauchen und Verdunsten der Lösung hinterbliebenen Salzrinde durch eine Loupe prismatische Krystalle bemerken, obwohl sie, wegen der geringen Menge der Substanz, sehr unvollständig erschienen. Auch blieb dieses schwefelsaure Salz an der Luft trecken, besafs aber ebenfalls einen brennenden Geschmack. Die Lösung desselben veränderte das Lahrauspapier nicht, erlitt aber durch Kali, Ammoniak, kohlenstoffsaures Kali und salzsauren Baryt geringe Trubungen.

Essigsaure verhielt eich fast wie Salpeter- und. Salzsaure.

Neutrales sauerkleesaures Kali brachte in der Losung des essigsauren Salzes einen reichlichen Niederschlag hervor, woraus man wohl folgern kann, dass diese alkalische Pflanzensubstanz mit der Sauerkleesäure ein in Wasser schwerlösliches Salz bilde.

Es geht aus diesen Versuchen die Eigenthümlichkeit dieser alkalisch und basisch reagirenden Súbstanz welche in so manchen Eigenschaften dem Wachse sich anschliefst, aufs deutlichste hervor, und es scheint daher der Sache am angemessensten diesen neuen Pflanzenstoff jenen oben erwähnten Pflanzenalkalien zuzugesellen, und diesen Stoff selbst mit dem Namen Delphinin zu bezeichnen, weil derselbe in einer Art der Pflanzengattung "Delphinium" sich zuerst gezeigt hatte. 1ch habe alle diese Versuche mit Delphinin wiederhohlt, welches aus der essigsauren Auflösung durch Ammoniak gefällt worden war, und möglichst ausgewaschen im siedenden Alkohol gelöst, nach Ausscheidung aus der geistigen Lösung durch Erkalten derselben gewonnen wurde, und stets dieselben Resultate erhalten, wie ich den so dargestellten Stoff den obigen wiederhahlten Versuchen unterwarf, und muß demnach mit Ueberzeugung schließen, dass alle die obigen ausgezeichneten Eigenschaften diesem Pflanzenstoffe eigenthümlich sind. Man erhält ebenfalls denselben, wenn man die wässrige Auskochung der Stephanskörner durch Ammoniak übersättigt und den erhaltenen Niederschlag mit Alkohol auskocht, diese Auskochung siedend filtrirt und dann erkalten lässt, worauf sich derselbe in weisslichen Flocken aussondert. In welchem Zustande sich das Delphinin in dem Stephanssamen befindet, ist mir noch nicht ganz klar; doch glaube ich, dass es größtentheils ausser Verbindung mit Säuren darin existirte; denn die geistige Auskochung der Samen macht das geröthete Lackmns-

papier bald wieder blau; auch verhielt sich die wässrige Auskochung der Samen mehreremale eben so. Zum Theil scheint indessen das Delphinin auch an Säure gehanden zu seyn, wofür die Delphinin enthalrenden Niederschläge sprechen, welche Ammoniak in den wässrigen Auskochungen hervorbringt. Die geringe Menge, in welcher sich das Delphinin in den Stephanskörnern befindet, hat mir noch nicht erlaubt, eine ausgedehntere Reihe von Versuchen über diesen Gegenstand anzustellen; auch erlauben gehäuste Geschafte fürs erste nicht, hierzu in kurzer Zeit schon im Stande zu seyn, daher ich hierdurch fürs erste nur auf diese Substanz aufmerkeam machen, und sie den entscheidenden Prüfungen der Chemiker empfehlen wollte. Die Art der Darstellung und Reinigung dieser Substanz lassen, wie ich glaube, nicht zu, auf ein mit derselben innig verbuntlenes bekanntes Alkali zu schliessen, von welchem die alkalischen Reactionen abzuleiten wären. Höchetwahrscheinlich sind die qualitativen Bestandtheile dieses I flanzenalkali's dieselben des Morphiums und Strychnins, von welchen es sich jedoch sogleich schon durch den bemerkten scharfen Dampf, welchen es in der Siedlitze der Gele vorzüglich reichlich ausgieht, durch den Mangel an Krystallisationsfähigkeit, und durch sein ganz anderes Verhalten gegen Sauren hinreichend unterscheidet. Nicht weniger ausgezeichnet ist der brennende und scharfe Geschmack der Salze, welche das Delphinin bildet, di es im ungebundenen Zustande sich fast ganz indifferent gegen die Geschmacksorgane verhält, welches mir ein Beweis mit zu seyn scheint, dass das mehrbemerkte scharfe Princip, welches das Delphinin unter gewissen Unsständen entwickelt, eine Eigenschaft dieses Körpers

bundenen scharfen Stoffe herrührt. Wollte man in dels ausserdem in dem Stephanssaamen ein besonde res scharfes Princip annehmen; so möchte ich bierit Pfaffs Meinung über die Pflanzenstoffe mit flüchtigen scharfem Principe beistimmen, daß, wo auch diese ist nere flüchtigere Sonarfe sich zeigt, derselben auch wohl in den meisten Fällen ein mehr materielles Stöstrat parallel laufe, welc es jene scharfen Eigenschaften theilt.

Merkwürdig ist es noch, dass die Auffindung dieser neven alkalischen l'flanzenstoffe, welche sich zu den wirklichen Alkalien, wie die Metalloide w den Metalie und wie die organischen Säuren zu der einfachen Säuren verhalten mochten, bis jetzt nur is solchen Pflanzentheilen Statt fand, denen man eine gistige Einwirkung auf den Organismus nicht absprechen kann, und dass diese Stoffe selbst mit dem uatkotischen Princip in naher Beziehung zu stehen scheinen, wenn anch das Morphium selbst eben nicht giftig zu wirken scheint. Vielleicht reihet sich bei nie Lerer Untersuchung auch das die Pupille erweiterads Princip des Bilsenkrauts, welches Herr Dr. Runze 160 lirt dargestellt hat, wenn es nicht vielleicht auch die entgegengesetzten Ligenschaften eines mehr als Sauf rengirenden Horpers besitzen sollte, an diese Pflanzen alkalien an. ( Hunly's Bibliothek for Ophtalmologie t s. w. 1 B. 2 St. S. 416) Von dem besonderen Stoff der Kräbenaugen, Ignatiusbohnen, der falschen Augstura ist dieses Princip nach Himly (a. a. O.) ga verschieden.

## Il. Ueber ein neues Pflanzenalkali

(Alkaloid).

V om

### Dr. W. Meifsner.

Die Reihe leicht zersetzbarer Pflanzenalkalien, zu welcher das Morphium uns den Weg gebahnt hatscheint sich mit jedem behutsamen Schritt der Pflanzenanalyse zu vermehren, wie diess noch neuerlich die Aussindung des Strychnin in der faba St. Ignatii und nux vomica durch Pelletier und Caventou bestätigt. Zu den schon bekannten kann ich nun noch ein neues hinzusügen, welches ich zu Ansang dieses Jahres in dem Sabadillsamen sand, und nicht ohne Schwierigkeiten für einen eigenthümlichen alkalischen Pflanzen-körper erkannte.

Man erhölt ihn, indem man den Saamen mit mäsig starken Alkohol ausziehet, diesen bei gelinder
Wärme verdampft, oder aus einer Betorte überdestillirt, den harzigen Rückstand mit Wasser behandelt,
die braune Auflösung filtrirt, und solange mit kohlenstoffsäuerlichem Kali versetzt, als noch die geringste
Trübung entsteht, den Niedersehlag so oft mit Wasser auswäscht, bis dieses ungefärbt abläuft, und in
gelinder Wärme trocknet.

Der auf diese Art erhaltene Stoff besitzt eine etwas schmutzig weiße Farbe; keinen bemerklichen Geruch, einen sehr brennenden Geschmack, wobei man noch eine sehr unangenehm kratzende Empfindung im Schlunde bemerkt, die auch entsteht, wenn man kaum

💤 Gran auf die Spitze der Zunge legt, und dab verhütet, dass etwas davon in den Schlund hinabyle tet; sein Zasammenhang ist locker und pulverig, ohn ein krystallinisches Gefüge zu verrathen, wie es mi überhaupt bis jetzt noch nicht gelungen ist, ihn om seiner Auflüsung krystallinisch darzustellen, woran je doch auch wohl die geringe Menge, mit der ich at beiten konnte, Schuld seyn kann. Ueber der Alko holflamme schmilzt er schon bei mass, er Warms bläht sich dabei auf, verbreitet einen eigenthumlichen brenzlichen nicht bemerklich ammoniskalischen Genob und hinterlässt eine voluminöse Kohle, nach derei Verbrennung eine geringe weiße, das Rurkumapapie nicht braunende Asche zurückbleibt. An der Luft er leidet er keine Veränderung; gerothetes Lakmuspapie erhält seine blaue Farbe sogleich wieder, wenn mat eine durch Wasser angefeuchtete Stelle mit ihm bestreut.

Absoluter Schweseläther löste ihn nicht bemerk lich auf, dagegen Alkohol sehr leicht; rectinciete Tespentinöl griff ihn in gewöhnlicher Temperatur nich an, durch Wärme unterstutzt löste es denselben auf Wasser löste ihn nur schwer und in geringer Merg auf; Schwesel Salz-Salpeter- und Essigsaare bilde ten mit ihm neutrale leicht auslösliche Verbindungen deren Form ich noch nicht naher beobachten konst jedoch bemerkte ich, dass seine Sättigungsen auf nur gering war.

Soweit erlaubte mir die geringe Menge des Stofes seine Eigenschaften zu prüfen, aus denen jedne seine wahre Natur schon deutlich genug hervorgeh Er ist in der Oberhaut der langlichten schwarzbranen Samen des Veratrum Sabadilla enthalten, un

zwar ohngefähr zu 1 — 2 Procent; die wässerige Auflösung, aus welcher er durch kohlenstoffsänerliche wie
Aetzalkalien gefällt werden kann, enthält ihn als ein
aures Salz, dessen Säure, nach einigen Versuchen zu
schliefsen, sehr nahe mit der Ampfelsäure übereinkommt.

Auf den thierischen Körper äussert er eine heftige Wirkung, denn schon & Gran bewirkt auf der Zunge ein mehrstündiges anhaltendes Brennen, welches sich bis in den Schlund verbreitet; etwas in die Nase gebracht, erregt ein starkes Nießen, wobei der häufig abgesonderte Nasenschleim wie Wasser herausfließt. Hiernach würde er wohl das eigentliche wirksame Princip der Sabadillsamen seyn, obgleich das sehr oft mit Wasser und Schwefelsäure ausgezogene Hartharz immer noch Brennen auf der Zunge erregte.

Wäre es erlaubt diesem St ff einen eigenen Namen zu geben, so würde ich vor der Hand Sabadillin vorschlagen; sollte er jedoch auch in auderen Arten von der Gattung Veratrum aufgefunden werden, so würde es wohl besser seyn ihn Veratrin zu nennen. Ueberhaupt scheint es mir auch angemessen, die bis jetzt bekannten alkalischen Pflanzenstoffe nicht mit dem Namen Alkalien, sondern Alkaloide zu belegen, da sie doch in manchen Eigenschaften von den Alkalien sehr abweichen; sie würden daher in dem Abschnitt der Pflanzenchemie vor den Pflanzensäuren ihre Stelle finden.

### , III. Ueber das

# Morphium und die Mekonsäure

YOU

# F. C. Geyer,

Provisor einer Apotheke in Bremen .)

Die folgenden Bemerkungen, obengenannte Entdeckungen des Hrn. Dr. Sertürner betreffend, mögen nur dazu dienen, die Aufmerksamkeit der Chemiker

des schon im vorigen Hefte S. 365 angeführten Grundes, theils auch dadurch verspätet, dass einige Pharmaceuten in der hiesigen physikalischen Geselfschaft von Studierenden, welche sich schon früher zu andern Zwecken mit der Darstellung des Morphiums beschäftigten, den Plan hatten, die sehr zahlreichen Versuche des Herrn Gezer zu wiederholen. Diese Wiederholung siel jedoch schon bei den ersten Versuchen, wo es auf Darstellung eines nicht alkalisch reagirenden Morphiums (eine ganz kleine Probe davon hatte Herr Gezer die Güte mir

das sie die einzig wirksamen Bestaudtheile eines

tibersenden) ankam, nicht befriedigend aus und schon die Art und Weise, wie tleir Geger seine so zahlren ben Versuche erzählt, erschwerte das Aufänden desem, was als voranglich entscheidend gelten soll. Be ast met Recht mun fast von allen Chemikern und Physikern die Darstellungsart, welche in Tagebuchern gewohnlich und zwickmafug ist, bei offentlicher Bekanntmachung der Versuche aufgegeben worden, und ich bitte bei dieser Gelegenheit alle Herrn Mitarbeiter an dieser Zeitschrift dringend, sich derselben nie ohne besonders überwiegenden Grund, der in emzelnen Fallen wohl eintreten kann, zu bedienen, Wor hat genenwartig noch Zeit, alle Verauche eines Chomikers, unontscheidende so gut als entscheidende, durchaulesen? Das liauptresultat mehrmals wiederholter Versuche, mit Angabe aller zum Gelingen derselben erforderlichen Vorsichtsmaasregeln, diefs ist es slieiu, woranf es ankommt. Und diese Art der Detstellung, bei welcher freilich wochenlange Arbeiten nicht selten mit wenigen Zeilen abzusertigen, ist es, welche von den bedeutendsten Naturforschern nun allgemein befolgt wird, nud im Grunde von diesen stets befolgt wurde,

Ich nehme keinen Anstand Herrn Gejer öffentlich um Entschuldigung zu hitten, dass die Mitth itung seiner Abhandlung, welche schoo gegen Ende Mays 1818 eingesandt wurde, sich so lang verspätete. Ausser den eben angegebenen Grunden, war deren auch Ursache, dass ich bald darauf, als diese Abhandlung eintraf, eine kleine Reise zu machen batte und Herr Professor Bischef (nun au Bonn), welcher wahrend seines Ausenthaltes in Erlangen das Redactionsgeschaft ein Jahr lang mit mir theilte, ehen mit seiner Arbeit über vegetzbilische Chemie be-

der wichtigsten und ältesten bis dahin immer nich genau genug gekannten Heilmittels wären, interessanter noch durch die Hypothese des Hrn. Dr. Sertiand wurden, dass das Morphium ein neues, und als eint sehr zusammengesetzte Verbindung sich besonders auf zeichnendes Alkali sey. Zwar pflichten ihm darin die folgenden Bearbeiter des Morphium bei, und es sall dasselbe schon dazu dienen \*), den von Berzelaus für die metallische Natur der Grundlage des Ammonium

echäftigt, die Redaction dieser seinen damaligen Studies verwandten Abhandlung zu übernehmen versprach.

Mich selbst zogen angehäufte Arbeiten lange Zeit von dem Studium der weitlanftigen Arbeit des Heren Grief ab; und ich geatehe es , date seine Versuche selbst went sie alle unbedingt angegeben werden (wie ich den ist deren Genauigkeit gar nicht zweille), mir nicht volle Utberzeugung gewährten. Dagegen schienen mir aber de Ansichten selbst, von denen Herr Ceyer ausgeht, schafe sinnig und in jeder Hinsicht beachtungswerth. Eben deher glaube ion wird die Darlegung dieser Ansichten und dessen, was derseibe als Hauptresultat aeiner Versuche betrachtet, den Lesern willkommen seyn, und if werden es dann mit desto großerem Dank anthehmen wenn es dem Hrn, Verf, gefällt, die Redaction seiner sahl reichen Vereuche in der Art zu übernehmen, dass. wie entscheidend ihm ist für seine Ansichten , einzig und 4 tem hervorgehoben und daß zugleich, (was ihm woann zweckmillig scheinen mochte) die Untersuchung auf godehat wird auf die neuerdings dem Marphium beis fügten vegetabilischen Atkalien.

d. H.

<sup>\*)</sup> Themsens Annals of Philosoph. Aug. 1817.

aufgestellten Hauptgrund zu entkräften; dennoch wage ich es folgendes dagegen zu erinnern.

Ehe ein neu entdeckter noch nicht hinreichend gekannter Stoff, die bis dahin bestehende Vorstellung über die Natur der Alkalien als Metalloxy de zu verändern, oder gar die Linfachheit der metallischen Stoffe im Allgemeinen zweifelhaft zu machen, Veranlassung geben sollte, würde es doch hochst nothig seyn, daß man sich davon überzengte, ob der neue Stoff diese alkalische Reaction nicht einem integrirenden Theile seiner Mischung verdanke, der ausser dieser Verbindung hinreichend als Alkali bekannt ist; und diess um so mehr, da Wasserstoff und Stickstoff von Aufang unter den Elementen dieses Stoffs aufgeführt wurden. Eine solche diese Sache aufklärende Analyse des Morphiums, wie der Mekonsäure, ist bis jetzt nicht erschienen und bis diese erscheint, dürfte jede andre aus Analogien hergeleitete Definition der Natur des Morphiums nicht unhaltbarer seyn, als die von Herrin Dr. Sertürner aufgestellte Hypotnese. Indels fühle ich ganz, wie sehr viel Gewicht letztere durch die theils stillschweigende, theils öffentliche Billigung großer Chemiker erhalten hat; nur die Resultate "die ich in den folgenden Versuchen erhielt, die ich der Penfung der Chemiker hiemit übergebe, stimmten so wenig zu ihr, dass ich nicht länger diese Arbeit zurückhalten, nicht länger auf die Untersuchung eines Geübteren wie ich, zu harren mich entschließen konnte. Moga bei dem allen Hr. Dr. Sertierner von der vollkommensten Achtung überzeugt eeyn, die ich für ihn hege; sollten auch ,, wie ich nicht zweisle, die von ihm benannten Körper sich bei der nähern Prüfung, nicht der von ihm aufgestellten Hypothese gemäß befinden, Fourn. f Ctom a. 2591, 25. 88. 4, Haft.

der Chemie, die nähere Kenntnis der, narkotisch Bigenschaften zeigenden, Pflanzenstoffe, aufgeschlor en zu haben.

Würde das Morphium ein für sich bestehende aus elementarischen Stoffen zusammengesetztes Alkali seyn, so dürfte es die alkalische Reaction auf gelbe Pflanzenpigmente, durch die Behandlung mit den an indifferentesten sich verhaltenden Körpern, als Watser und Weingeist, nicht verlieren. Dieses ist gleich-Lässt man das ziemlich reine noch wohl der Fall. nicht krystallinische Morphium in einem oben offenen Gefäls, in Stubenwärme längere Zeit mit wässrigen Weingeist übergossen, stehen, so erhält man durch nachherige Lösung im kochenden Alkohol und Kryndlisation ein in völlig weißen, seidenglänzenden, sechsseitigen Prismen, mit auf beiden Enden gerader Abstumpfung und gestreiften Seitenflächen krystallisirendes Salz, welches ziemlich schwer im kalten, aber leicht löslich im heißen Alkohol ist, und dessen concentrirte Lösung auf Rhabarberpapier durchaus nicht reagirt \*). Auch dadurch, dass ich etwas Merphium

<sup>\*)</sup> Es drängen sich bei, diesem und dem folgenden Versust Einwendungen auf, worüber mir Herr Geyer am 3. Juni 2819, folgendes schrieb:

<sup>&</sup>quot;Was die Darstellung des nicht alkalischen Morphien enbetrielt, so muß ich gestehen, daß der dabei augeführt to Hauptversuch, sufällig nur von mir beobachtet wurdt ich hatte nämlich etwas Morphium mit wässrigem Alkohol in einem 12 Unsen Glase anverseblessen mehrere Monate etehen. Nur nach und nach entwickelten sich binnir die Gründe, weshalb das Morphium, nicht dem Keiner die Gründe und des Morphium und dem Keiner dem

dem vierten Theil Weinsteinsäure und einigen Un-Wasser zusammen mehrere Tage in einem oben

und Natron, wie es damals geachah, zu zuzählen sey. Ich fand um diese Zeit, dass etwas Morphium durch Behandlung mit weniger Weinsteinsaure und, nach Verhaltnife, vielem Wasser, seine Alkalinität verlor, ohne bei dem Umkrystallisiren seine Krystallgestalt verloren an haben und ohne dals sich Weinsteinsfture derin aufliuden liels. Als ich jetzt jenes mehrere Monate mit Alkohol gestandene Morphium umkrysteilisiren liefs, zeigte auch dieses dieselbe Krystaligestalt, dasselbe äussere Anschen, aber. nach dem Losen im Alkohol, keine alkalische Reaction, und ich glaubte aun meiner Sache gewifs zu seyn, ohne dels ich nothig hatte, den letzten Versuch, die Veränderung des alkalischen in das basische Morphium durch wasserigen Alkohol, wozu es mir ohnehin an Zest fehlte. su wiederholen. Allerdings habe ich ubrigens bei diesem Versuch keineswegs Kohlensäure abgehalten, wenn diese nicht etwa schou durch den überstehenden Alkohol abgeholten wurde, Auch glaube ich nicht, dass diezes won Einflufe seyn konnte, da, wie sehr auch Brander dasselbe behaupten mag, das Morphium mir gar keine Verwandtschaft zur Kohlensäure zeigte, und ehnehin in beiden obigen Versuchen das Morphium ungeless blieb, und da im Fall resorbirte Kohlensäure das Verschwinden der Alkshuität verursacht hätte, deren, durch Uebergiessen des basischen Morphiums mit Sauren, au erforschende Menge im Verhaltmis zu der verschwundenen Alkelinitat stehen mufste, auch durch Fallen eines basischen, în Szuren gelosten Morphiums durch Aetzalkalien, diezes wieder in den alkelischen Zustand versetzt seyn mußte.

Und was 1st Sertürzers sweites Morphiumoxyd, des hier eret nach Einsendung meiner Abhandlung bekannt wurde (a. Gilbert's Annalen der Physik Bd. 29, S. 61), anders als basisches Morphium? " Geyer.

offenen Gefäß digerirte, erhicht ich nach endlichet Abscheidung durch genau zur Neutralisation der Saure hinreichendes Ammoniak, und nachherige durch Lösung in Alkohol bewirkte Krystallisation, ein ahnliches, völlig weißes, nicht alkalisch reagirendes Salz Dafs aber die Reaction auf gelbe Pflanzenpigments keinem der übrigen Alkalien fehlt, dürfte doch gewise seyn; so wie auf der andern Seite die Eigenschaft des Morphiums sich mit den Säuren zu salzähnlichen Körpern zu verbinden, allein nicht hinreicht, es zu den Alkalien zu zählen; wäre ja doch sonst das von Wollaston entdeckte Blasenoxyd (cystic oxyd), das sich sowohl mit Säuren als mit Alkalien zu krystallisirenden salzähnlichen Körpern verbindet in dem einem Fall ein Alkali, in dem andern eine Säure; ein Fall, der bekanntlich bei den Metalloxyden öfters vorkommt.

Einen zweiten Grund gegen die Annahme, das Morphium sey ein alkalischer Stoff, möchte dessen Aufloslichkeit unter Anwendung der Wärme in ätherischen Oelen abgeben, die sehon Desrosne \*) bemerkte, und die sich mir bestätigte; in der Kälte scheidet es sich mit einem Theil Gel verbunden aus dieser Lösung ab, und krystallisirt nach einiger Zeit aus der letzten flüssigen Verbindung, in gewöhnlicher Form, wie aus der Lösung in Alkohol oder Naphtha,

<sup>\*)</sup> Schon Jene schied 1798 denselben salsartigen Stoff in Verbindung mit vegetabilisch - threcischem Stoff aus dem. Opium ab (Berliner Jahrbuch für die Pharmasie 1803, p. 190) und Deneme stellte ausser den nach ihm benannten Salz, welches ich nach nicht kenne, auch das Morphium der, wie aus seinen Versuchen erhellt (Tremider ff. Journal der Pharm, 12ter B. 1ter Heft). G.

end macht, während der völligen Vereinigung mit dem Dele, dieses nicht zur Seife.

Drittens mochte gegen diese Hypothese eingeandt werden konnen, dass das Morphium sich nicht
rie alle Alkalien mit der Kohlensäure verbindet. Als
ch fast neutrales schweselsaures Morphium durch neutrales kohlensaures Hali zersetzte und den Niederschlag
einige Zeit mit einer Lösung des letztgenannten Sales kalt digeriren ließ, war bei nachherigem Lösen
dieses Morphiumniederschlages in Säuren koine Spur
on Ausbrausen, oder auch nur Entweichen von eintelnen Gasblasen, zu bemerken.

Viertens ist die Alkalinität des Morphiums nicht nächtig genug, um, wie doch alle Alkalien thun, die tothe Farke des Lackmus zu bläuen; wird in eine auf Veilehensyrup und bei schnellem Eintauchen auf Lackmuspapier nicht reagirende, essigsaure Morphiumlöung, etwas Lackmuspapier gelegt, so entzieht ein Theil der an das Morphium gebundenen Säure dem Lackmus den ihn bläuenden Kalk, und Papier und Flüsigkeit werden roth; diese Rothung dauert selbst nach em anhaltendsten Schütteln der Lösung im kalten zie im heißen Zustande mit überschüssigem Morphium fort.

Fünftens kann man, wenn man die so sehr verchiedenen Angaben über die Sättigungscapacitat deselben unter einander vergleicht, schon vor dem Verach sich des Gedanken nicht erwehren, dass das Morhium von verschiedener alkalischer Mächtigkeit vorkomme, besonders da es so leicht ist, neutrale Verhindungen der Alkalien mit den Säuren darzustellen.
Nach Hrn. Robignet sättigen 2,5 Grammen Morphium
5,45 Grammen einer Schweselsäure von 66° Beaumé

offenen Gefäls digerirte, erhicht ich Abscheidung durch genau zur Sdure hinreichendes Ammoniak, ur' Lösung in Alkohol bewirkte Kr. liches, völlig weißes, nicht al? Dafe aber die Reaction av keinem der übrigen Alkalie orden seys seyn; so wie auf der ? ] vlorphiums usc des Morphiams sich m' A Morphiums 68,13 Körpera zu verbinden 04,4 und nach der det den Alkalien zu zäh? Wollaston entdeck j syn würde.

sich sowohl mit : .rn. Dr. Sertürner angegebenen sirenden salzähr .sziehen des Opiumpulvers mit de Fall ein Alkal Abscheiden des unreinen Morphiums der bekanntl sk und Reinigung desselben durch ab-

Morphim zuletzt durch Krystallisation desselben auf Auflösli an alkoholischen Lösung, stellte ich mir eint sehen denge Morphium dar, das ich in schwach weinte, derhehten Krystallen erhielt. Die Gestalt derselte, durchgehends das sechsseitige Prisma, mit gegenüber stehenden breiten und vier gegenüber gegenüber stehenden breiten und vier gegenüber auf auf die breiten Seitenflächen aufsitzenden Zuchärfungsflächen. Besonders an beiden Enden brichen sie das Licht sehr stark, oft mit Regenbogenfat

<sup>\*)</sup> Bei diesen wie bei folgenden Bestimmungen des Sättigungs vermölen wurde des Herrn Bergraths Döbereiner Aequivalentenscale zum Grunde gelegt, nach welcher das Hydrogen als Einheit angenommen wird.

- derselben bräunte das Rhabarber-

Jung des Hrn. Robiquet angele habe das durch Magnesia
lbst mehr Alkalinität gek ausgeschiedene, so
auf folgende Weise

Len Opium, drei Unzen con-(von 1,030 spec. Gew.) und vier ausammen kalt abgeriebene und klar ag wurde, nachdem der Rückstand mit nzen derselben Essigsäure und a Pfund Wasdelt, später auch mit hinreichendem Wasser worden war, bis zum Neutralisationspunkt retechenden Säure mit kohlensaurer Bittertat, wozu von letzterer 71 Drachme verwandt Der dadurch ausgeschiedene zum Theil ige Niederschlag wurde mehreremale weingeist ausgezogen, bis dieser nur wech gefärbt wurde. Das jerzt noch Rückstänle durch Behandeln mit siedendem Alkohol Auflöslichen befreit, und diese Lösung durch per Krystallisation befordert. Ich erhielt hier-🕝 50 Gran Morphium, Nach diesem Behaumedendem Alkohol blieb ein grauer, erdiger 90 Gran wog. Einige Gran dieses Rückit destillirtem Essig übergossen, lösten sich m und ohne alles Aufbrausen; mit concenhwefelsäure erhitzt, entwich schweflige Sauwurde ein kohlenartiger Körper ausgeschie-Lösungen sowohl die mit Essig als die mit dure bereitete, gaben nach dem Filtriren die (= 0.343 saurer Masse); die Verbindungszahl der Morphiums würde hiernach 274 seyn \*).

Nach Hrn. Hofrath Vogel auttigen 60 krystallisirte Weinsteinsäure 100 Morphiums, wornsch die Verbindungszahl des Morphiums 120 seyn würde.

Die Angaben des Hrn. Choulant etimmen selbst unter einander nicht, und möchten deshalb wohl nicht mit der nöthigen Genauigkeit angestellt worden seyn; da der stöchiometrische Werth des Morphiums nach dessen Analyse des, schwefelsauren Morphiums 68,13; nach der des weinsteinsauren 54,4 und nach der des salzsauren Morphium 38,1 seyn würde.

Methode, durch Ausziehen des Opiumpulvers mit destillirtem Essig, Abscheiden des unreinen Morphiums durch Ammoniak und Reinigung desselben durch abwechselndes Behandeln mit Actzammoniak und Naphtha, sowie zuletzt durch Krystallisation desselben aut der heißen alkoholischen Lösung, stellte ich mir eine kleine Menge Morphium dar, das ich in schwach weingelbgefärbten Krystallen erhielt. Die Gestalt derselben war durchgehende das sechsseitige Prisma, mit zwei gegenüber stehenden breiten und vier gegenüber stehenden Schmalen Seitenflächen, an beiden Ender mit zwei auf die breiten Seitenflächen aufsitzenden Zuschärfungsflächen. Besonders an beiden Enden breichen sie das Licht sehr stark, oft mit Regenbogenfar

<sup>\*)</sup> Bei diesen wie bei folgenden Bestimmungen des Sättigungsvermößen wurde des Herrn Bergraths Döbereiner Aequivalentenscale aum Grunde gelegt, nach welcher das Hydrogen als Einheit angenommen wird.

ben. Die Lösung derselben bräunte das Rhabarberpapier ziemlich stark.

Da in der Abhandlung des Hrn. Robiquet angeführt wird, es schiene als habe das durch Magnesia abgeschiedene Morphium selbst mehr Alkalinität gezeigt, als das durch Ammoniak ausgeschiedene, so stellte ich auch etwas Morphium auf folgende Weise dar.

Eine, aus acht Unzen Opium, drei Unzen concentrirte Essigsäure (von 1,030 spec. Gew.) und vier Pfund Wasser zusammen kalt abgeriebene und klar filtrirte Lösung wurde, nachdem der Rückstand mit noch 2 Unzen derselben Essigsäure und 2 Pfund Wasser behandelt, später auch mit hinreichendem Wasser ausgesüßt worden war, bis zum Neutralisationspunkt der hervorstechenden Säure mit kohlensaurer Bittererde versetzt, wozu von letzterer 71 Drachme verwandt wurden. Der dadurch ausgeschiedene zum Theil schaumartige Niederschlag wurde mehreremale mit wässerigem Weingeist ausgezogen, bis dieser nur wenig dadurch gefärbt wurde. Das jerzt noch Rückständige wurde darch Behandeln mit siedendem Alkohol von dem Auflöslichen befreit, und diese Lösung durch Erkalten zur Krystallisation befordert. Ich erhielt hierdurch nur 30 Gran Morphium. Nach diesem Behandeln mit siedendem Alkohol blieb ein grauer, erdiger Satz, der 90 Gran wog. Einige Gran dieses Rückstandes mit destillirtem Essig übergossen, lösten sich nur langsam und ohne alles Aufbrausen; mit concentrirter Schweselsäure erhitzt, entwich schweslige Saure und es wurde ein kohlenartiger Körper ausgeschieden; beide Lösungen sowohl die mit Essig als die mit Schwefelsäure bereitete, gaben nach dem Filtriren die gesättigte schön kirschrothe Farbe der Mekonsäure mit Eisenoxyd. Mit Aetzkalk und etwas Wasser zusammen "erieben gab dieser Rückstand bei dem Nähern von Salzsäure stark weiße Nebel. Die weiterse Untersuchung desselben im Verfolge.

Das nach dem Abscheiden dieses Morphium haltigen Satzes in der Lösung noch zurückseyende Morphiam wurde dann besonders durch Aetzammoniak geschieden, wodurch ich noch 25 Gran gut krystallisir-tes Morphium erhielt. Unter dem durch Bittererdeund dem durch Ammoniak ausgeschiedenen Morphium fand dem Aeussern nach nur die Verschiedenheit Statt; dass das mit Bittererde ausgeschiedene und nur mit Weingeist behandelte etwas weilser war, dass es Seidenglanz besuss und dass es nicht, wie das mit Ammoniak ausgeschiedene, mit Regenbogenfarben spielte. Beiderlei Morphium gab mit gleichviel Aetzkalk und einigen Tropfen Alkohol zusammengerieben, bei der Annaherung von Salzsäure, ohne bemerkbaren Unterschied, weisse Nebel; beide reagirten nach ibrem erstem krystallinischen Ausscheiden dem Anschein nach gleich stark auf gelbe Pflanzenpigmente.

Von dem durch kohlensaure Bittererde ausgeschiedenen Morphium wurden 25 Gran mit 15 Gran Weinsteinsäure, gemäß der vom Hrn. Hofrath Fogescangegebenen Sättigungscapacität, mit einigen Unzen Wasser über dem Feuer gelost. Die Lösung reagirte stark sauer auf Lackmuspapier.

Funf Gran des mit Ammoniak dargestellten Morphiums wurden mit anderthalb Unzen Wasser in einem
Glase übergossen; es wurden gleichfalls in zwei Drachmen Wasser 10 Gran Weinsteinsäure gelöst, und vonletzterer Lösung der Morphiumlösung tropfenweis zu-

gesetzt. Ein jeder Tropfen bielt etwa in Gran. Nach den ersten drei Tropfen, so wie nach den einigemal, darauf folgenden tropfenweisen Zusätzen der Weinsteinsäurelösung fand nach kurzem Schütteln und einigem Erhitzen bald Neutralität Statt; als endlich abermals drei Tropfen zugesetzt worden waren, während dem Anschein nach etwa 1 des Morphiums ungelöst auf dem Boden lag, reagirte die Flüssigkeit sauer gegen Lackmuspapier: es wurde deshalb von jetzt an keine Weinsteinsäure mehr zugesetzt, und mit dem Schutteln und Erhitzen der Lösung bis zum Sieden, fortgefahren. Aber auch nach dreistündigem anhaltenden Behandeln war noch immer etwas Morphium ungelöst. Die Röthung, die die Flussigkeit mit Lackmuspapier bervorbrachte, schien bedoutender jetzt, als gleich nach dem letzten Zusatz der Saure, und der Zusammenhalt der Flüssigkeit hatte hadeutend zugenommen, so das sie jetzt etwa die Consisenz einer Lösung von einer Drachme arabischen Gummi in einer Unze Wasser besafs. Zugleich bemerkte ich, da ich nach dem jedesmaligen Erhitzen der Flussigkeit bis zum Sieden diese dann schnell zukorkte, dass bei der nachher durch das Erkalten entstebenden verdünnten Luft, das Ausscheiden eines oligen Stoffs aus dem Morphium veranlasst wurde, welcher die Wände des oben leeren Glases beschlug, so dass dort keine Flüssigkeit hastete.

Nimmt man an, daß, wie ganz sicher ist, nur die letzten drei Tropfen (= 30 Gran) zuviel hinzukamen und daß bis zu diesem Zeitpunkt 44 Gran Morphium gelost worden waren, so werden, da in allem von der Weinsteinsäurelosung zwanzig Gran (= 1,5 Säure) gebraucht wurden, um diese 44 Gran zu neutralisiren, zu 100 Gran Morphium 34,2 Weinsteinsäure,

oder zu 72 krystallisirte Weinsteinsaure 209,9 Mor-

Es wurden jetzt 10 Gran eines durch Bittererde abgeschiedenen Morphiums mit 1 Unze Wasser übergossen; dann von einer, aus einer Unze Wasser und 10 Gran Weinsteinsäure angefertigten Lösung, 48 Gran (— 1 Grap Weinsteinsäure) hinzugesetzt. Durch anhaltendes Schütteln und Erhitzen dieser Flüssigkeit bis dahin, dass ein Tropsen der Lösung auf Lackmuspapier gebracht, keine saure Reaction zeigte, nachheriges Filtriren, scharses Aussüssen und Wägen mit dem vorher abgewogenen Filtrum fand sich, dass, um den in Arbeit genommenen 1 Gran Weinsteinsäure zu neutralisiren, 2,8 Gran Morphium verwandt worden waren. Hiernach würden 72 krystallisirte Weinsteinsäure 201 Morphium zur Neutralisirung bedürsen.

Da diese Bestimmung ziemlich nahe mit der durch vorhergehenden Versuch gefundenen Zahl zusammentrifft, so möchten die Prämissen zur Berechnung im vorherigen Versuch keinen bedeutenden Fehler verureacht haben, obgleich ich die im letzten Versuch gefundene Sättigungscapacität für die richtigere meines Morphinms halte. Zugleich fand sich hiedurch, dass die von mir vermuthete verschiedene Basicität des Morphiums, wenn es auf verschiedenen Wegen bereitet wurde, weuigstens bei dem meinigen nicht Statt fand. Jedoch ist mit der Basicität die dem krystallinischen Stoff des Opiums nicht wesentlich eigenthümliche Alkalinität, die bei verschieden bereitetem Morphium sicher verschieden ist, nicht zu verwechseln. Letztere, oder die Ursache der alkalischen Reaction des Morphiums auf gelbe Pflanzenpigmente, ist Folge der Einwirkung des zur Abscheidung des Morphiums

angewandten Alkali auf den im unreinen Morphium im Ueberschuss befindlichen vegetabilisch - thierischen Stoff und dadurch bewirktes Zusammentreten von Ammoniak, sobald ein als Säure sich verhaltender Körper (hier in diesem Fall gelbes Pflanzenpigment) in die Lösung dieses Morphiums gebracht wird, Das alkalisch reagirende Morphium unterscheidet sich schon durch Krystallisation, Farbe, Glanz and durch leichtere Löslichkeit im kalten Alkohol von dem blos basischen Morphium, wie man durch das Vergleichen der Beschreibung des letzteren (S. 386) mit der des alkalischen Morphiums (S. 390) finden wird. In dem alkalisch reagirenden Morphium scheint gegen den einen Bestandtheil desselben, den vegetabilisch - threrischen Stoff, der andere Bestandtheil, das basische Morphium, als Säure aufzutreten. Aber auch nach dem Abscheiden dieses die alkalische Reaction verurnachenden vegetabilisch - thierischen Stoffes, enthält das basische Morphium vegetabilisch- thierischen Stoff in seiner Grundmischung und scheint eine Verbindung der letztern im Minimum mit dem zweiten als Saure. sich verhaltenden Bestandtheil zu seyn.

Hierüber folgende Versuche.

Wurde der zum Reinigen des (ohne Ammoniak dargestellten) Morphiums angewandte Weingeist mit flüssigem Halogen versetzt, so zeigte sich sogleich und stärker nach einiger Zeit, der, der vegetabilisch- thierischen Materie mit diesem Reagens, nach Cherreuil, eigenthümliche Niederschlag von dunkler Farbe. Wurde etwas desselben braunen Weingeistes mit Gallustinktur versetzt, so erhielt ich einen copiösen weifsgelblichen Niederschlag, der in mehrerer Gallustinktur wieder auflöslich war, der getrocknet ein graues feinsan-

diges Pulver darstellte, das auf dem warmen Ofenschmolz, und im Tiegel unter Aufhlähen und dem den verbrennenden Horn eigenthümlichen Geruch zu Kohle wurde.

Wurden 10 Gran alkalisch reagirendes Morphium mit 10 Gran Actzkalk und einigen Tropfen Alkohol zusammengerieben, so zeigte angenäherte Salzsaure durch entstehende weisse Nebel sogleich das Entwickeln von Ammoniak an. Als ich diese Mengung jetzt mit einer Unze Alkohol in ein Glas zusammenbrachte, gab selbst bei starkem ! Stunde dauernden Sieden genäherte Salzsäure keine Spur von entweichendem Ammoniak zu erkennen; es wurde deshalb das Gemenge, nach dem Verdunsten des Alkohols, wieder in die vorige Reibschale gebracht, worauf fortgehend sich Ammoniak entband; so dass es scheint, als wenn der Zugang der atmosphärischen Luft zum Entstehen, vielleicht auch nur zum Abscheiden des Ammoniaks in diesem Fall, Bedingung sey. Nach drei Tagen erst, unter fortwährendem Befeuchten mit Alkohol, endigte das Entweichen von Ammoniak; es hatte sich rings berum an dem Rande des Gefässes ein gelbgrüner Ansatz gebildet, und der Kalk war kohleusauer geworden. Ob diefs nur zum Theil oder mit dem sämmtlichen Kalk der Fall war, ob er zugleich Hydrat geworden, konnte ich für jetzt nicht ausmitteln. Das Gemeng wog jetzt 24 Gran; daher Gewichts vermehrung 4 Gran. Wäre der ganze Kalk zum kohlensauren Hydrat geworden, so hatte, in so fern das entwichene Ammoniak keinen bedeutenden Unterschied in der Berechnung machen würde, das Gemenge jetzt 34 Gran wiegen müssen. Die Holfte desselben wurde mit a Unze 'Wasser abgerieben und filtrirt. Die Lotung sah gelbgrünlich aus, schmeckte wie metallisch, reagirte weder auf Lackmus noch auf Rhabarberpapier, und gab in gelinder Warme etwa zur Hälfte verdunstet, ein Krystallhäutchen, welches das Ansehen einer an der Luft stehenden Aetzkalklösung mit deren Häuschen hatte; nach dem völligen Verdunsten dieser Losung blieb ein flockiger ! Gran betragender Rückstand, der sich zum größten Theil in wenigem Wasser läste, und dessen abermals eingedickte Lösung mit oxalsagrem Kali stark sich trübte und mit Schwefelsäure erhitzt, die, an Intensität jedoch geringere und und mehr ins Gelbe sich neigende, rothe Farte gab, die das Morphium, mit der Schwefelsäure erhitzt, hervoi bringt. Als ich den bei diesem Versuch erhaltenen Halkrückstand nochmals mit Wasser abrieb, hatte auch dieses, jedoch weniger, davon gelöst.

Die andre Hälfte obiger Verbindung, aus Aetzkalk und Morphium bestehend, 12 Gran wiegend, wurde mit Alkohol ausgezogen; dieser hatte 21 Gran eines, nach Erkaltung des Alkohole, in feinen Nadela krystallisirenden Salzes, ausgezogen, welches freilich der Krystallisation nach wie unverändertes basisches Morphium aussah, das in heifser Lösung auf Rhabarberpapier nicht reagirte, das zu Kohle verbrannt, mit destillirtem Essig ausgesüst und diese Lösung mit oxalsaurem Kali versetzt, keine Trilbung hervorbrackte; dennoch aber glaube ich, dass es einen nur zu gerin en Gehalt an Kalk besitzt, um aus einer solchen . Menge dargestellt werden zu können, besonders wenn man noch hinzunimmt, dass vielleicht die Kohle den Kalk einhüllte und ihn dadurch der Lösung durch schwache Essigsäure entzog.

Da der letztgenannte Versuch, das Lösen des

Morphiumkalks in einem kleinen Kölbeben über de Flamme eines Lichtes angestellt wurde, verbrannte der wenig Morphium haltige Kalk unter schwachem Verpussen ähnlichem Geräusch zu einem in Stücken zu sammengebackenen Kohle haltigen Kalk und bestätigt dadurch die vermutbete Verbindung des basische Morphiums mit Kalk. Würde der Kalk nicht in wirk licher Verbindung mit einem Theil des Morphiums gewesen seyn, so würde, da der Alkohol in weit über sehüssiger Menge darüber sott, das Morphium gelöst und nicht verbrannt seyn; oder doch wenigstent da der Morphiumkalk als Pulver in das Glas geschütztet worden war, auch ohne Zusammenhang mit Kall verbrannt seyn.

Hier wäre also wirklich unter Ausscheidung von Ammoniak eine Verbindung des sten Bestandtheiler im alkalisch reagirenden Morphium mit Kalk bewirkt worden, und dieser müßte hier doch gegen den Kallals Säure auftreten.

(Der Herr Verf. geht nun zur Zerlegung des Morphiuse mit concentrirten Säuren über. Und dieser Theil der Arbeit der sich auch auf die Mekonsäure bezieht, scheint einer Revision und Verarbeitung des Ronzelnen, was mit großer Auftührlichkeit angeführt ist, zu einem Ganzen zu bedürfen, dimit der Plan und Gang der Auslyse leichter überschant weiten konne, Der Hr. Verf, dem es, wie man deutlich sieht um Enthaltung der Wahrheit zu than, wird sich dieser Arbeit nicht entziehen. Wir theilen Indess die von ihm erhaltens Resultate mit. d, H.)

Fassen wir die durch eine große Reihe von mit angestellter Versuche erhaltenen Erfahrungen in eines Resultate zusammen, so findet sich, daß keine de Productionen des Pfianzenreiche mehr vielleicht die Bigenschaften der von Fourcroy und Vanquelin angenommenen vegetabilisch - thierischen Materie besitzt, als das Opium- Dem gemafe verbalt es sich auch, wenn wir es dem Einwirken irgend eines chemischen Processes unterwerfen: Immer wird es in jedem Augenblick von einer Stuffe zur andern verändert, die mannigfaltigsten Verbindungen bilden, je nach Art und Dauer des angewandten chemischen Processes, zu welchem, bei einem nur durch Sonnenwärme eingetrockneten Pflanzensafte, schon die Lösung in Wasser zu rechnen ist; so dass dann bei dem durch Wärme oder kraftiger einwirkende Potenzen gesteigerten Procefs, neue und sich immer mehr von der Natur der im Opium vorhanden liegenden nähern Bestandtheile. entfernende Producte erhalten werden. Immer aber wird man die Masse der Kräfte schwächen, je nach dem Abscheiden eines oder mehrerer Stoffe; immer wird man aus einer bestimmten Menge Opium um so weniger des zuletzt abzuscheidenden Stoffes erhalten, je mehr Ausbeute die Anwendung des früheren Procelses gab. Alle die aufgezählten salzartigen Substanzen in dem Opium und wohl auch das Caoutschuk und das Oel, liegen schwerlich neben und mit einander verbunden in demselben; sie alle sind Folgen von Zereetzungen und neu hervorgerufene Verbindungen \*).

<sup>\*)</sup> Als ich kürzlich aus 8 Unzen eines, zu 20 Gran stark Brechen erregenden, Ipecacuanhapulver, die Emetine zu zu hereiten versuchte, und ich, um Schwefeläther zu ersparen, das Pulver nur einmal mit 6 Unzen Aether digezirte, indem ich glaubte: dass ich den im Aether und Alabahol löslichen, ziechenden Stoff, mit geringerm Auf-

Opium aus sider mit Wasser verbundenen, Schweisk, Eisen und Halkhaltigen Stickstoffkehle mit Unberschussen und Hohle, die bei dem ersten Lösen im Wasser sich zu einem in vegstabilisch- thiemschem keim gelösten Gerbestoffleim verbindet, diese Verbindung zerfällt bei dem Einwirken einer alkalischen Base, die sich zum Theil mit dem vegstabilisch- thierischen Leim verbindet, zum Theil das Entstehen von Ammoniak verhindet. Zugleich geht die Ausbildung des eich jetzt verstehet Constituirenden Merphiums, eines exydulizten. Der Gerbestoffleime, und im gleichen Schritt. mit; dieser

wand an Nether and der Emetine selbst wilrde absolicien können, eihielt ich durch Concentration der allegholischen Thuoturen eine branne Flüssigkeit, die stit kehlemannen Baryt behandelt nur zu einem sehr geringen Theil durch neutrales, wie durch saures essigsaures Blei gefällt und keineswegs entfärbt wurde; so daß ich nach fernerm Behandeln des mit Bleioxyd verbundenen Stoffs durch Hydrothionsaure und Abrauchen bis zur Extracteonsistenz 12 Gran Emetine erhielt. Daß es hiernach nicht sehr wahrscheinlich ist, daß nur dieser Stoff die Brechen erregende Wirkung der specacuanha besitzen soll, darf ich wohl kaum erwähnen, so wie daß die Emetine höchst wehrscheinlich ein Product sey,

انچ اخترار از در از وقومونی ایران برای ایران در از در هامهای از ۱۹۹۳ <mark>کهنده میکند. میش</mark>د

<sup>\*)</sup> Desresse erhielt durch Destillation des Morphiums, wie des andern nach ihm benannten Salzes, einestes Producte, woraus mir wahrscheinlich wird, dass das Desrosnesche Salz basisches nicht alkalisch reagirendes Morphium sey. Da unter den Producten beider zngleich sich köhlensaurcs Ammoniak fand, so giebt diess den Beweis für die Annahme, dass das Morphium auch Oxygen entbalte. Tremsderffs Journal der Pharmacie, 12. Bd. 1. Hft. p. 245.

Dxydation, die Hydrogenation des andern Bestandtheiles der Lösurg, einer Verbindung von vegetabilischthierischen Stoff mit wenigem Gerhestoff vor sich-Die letztere Verbindung bleibt, nach Ausscheidung des Morphiums gelöst und enthält nun wahrscheinlich und analog dem Zugegenseyn des Schwefels, Eisens und Kalks in der rothfärbenden Substanz des Bluts auch den Schwefel, den Kalk und das Eisen in sich liegend. die zum Entstehen wie zur Figirung der rothfärbenden Saure im Opium, Bedingung sind, und die darch Hofrath Bucholz \*) bei dessen Untersuchung des Opiums auch aufgefunden worden sind. Beide aber, das Morphium wie die Mekonsaure enthalten in sich Kohlenstoffund Stickstoff, ersteres in dem Cyanogen bildenden, letztere in dem Kohlenstickstoff gebenden Verhaltnife; da wir nun aber, selbst nach den vortrefflichen Arbeiten Ittners , Gay - Lussacs , und Grothe fses ober die Blausaure, diese nach ihren mannigfaltigen Modificationen und Verbindungen noch lange nicht genug kennen lernten, da wir einige der bekannten Kohlenstickstoffund Cyanogenverbindungen bei dem Behandeln einzelner Producte des Opiums entstehen schen, da wir drittens nicht wissen, wie die Thätigkeit des lebenden Thierorganismus ganz verschieden von dem Chemismus diese Stoffe umbildet, so denke ich würde es am zweckmassigsten seyn, einzelnen aus dem Opium producirten Stoffen die Wirkung des Ganzen nicht zuzuschreiben und sie ausschluß- oder vorzugsweise in medicinische Anwendung bringen zu wollen.

Es möge mir nur noch erlaubt seyn, an einige

<sup>\*)</sup> Tromsdorffe Journal der Pharm. 8, Bd, 1. Hft. p. 50; Journ. f. Chem, u. Phys., 25, 84, 4, Heft. 26

flüchtige Säure, so wie die Proustsche rosenfarbens Säure \*) (blasensteinsaures Ammoniak) ähnliche Verbindungen sind?

Ob nicht auch das von Klapproth untersuchte Wasser des Sees bei Lulostin \*\*), von rother Farbe, die er von dem Pflanzeneiweisestoff der Ulva pruniformis ableitet, eine, durch Zersetzung dieses vegetabilisch thierischen Stoffs entstandene, Schwefelkohlenstickstoffeisen-Verbindung enthalten haben mag?

Ob nicht auch das Mineralwasser zu Lemigton Priore in England \*\*\*); das Adolfsberger und Poslaer Mineralwasser in Schweden \*\*\*\*), und das Schmarzowker Mineralwasser in Ungarn \*\*\*\*\*), so wie die von Professor Boekmann bemerkte Veränderung des Weiges durch, vorher zum Filtriren faulen Wassers angewandte, Kohle ähnliche Modificationen der gennannten Verbindung seyn mögen? — Das Alles überlasse ich dar Prüfung der Leser.

<sup>\*)</sup> Scherers aligem, Journ, d. Chem. IV. B. p. 452,

the) Ebendas. V. B. p. 463. Anayse von Lambe.

<sup>\*\*\*)</sup> Gebiens Journal für Chemie und Physik, L. Band, pagel, Analyse von Berzeites.

<sup>\*\*\*\*)</sup> Ebendas, I. B. p. 28. Analyse you Winterl.

<sup>\*\*\*\*\*)</sup> Nones aligem. Journ. d. Chem. und Phys. II, Bend. psg. 443.

#### IV. Ueber ein

### neues Alkali

TOR

### Pelletier und Caventou.

(Uebersetzt aus den Annales de Chimie et de Physique 1818.
Tom. 8, p. 323 vom Dr. G. Osann.)

Bei der Analyse der St. Ignatzbohnen und der Krähenaugen stellten wir aus diesen beiden Samen die Substanz dar, von welcher deren Wirkung auf den spierischen Organismus abhängt. Diese Substanz, welche weife, krystallisiebar und von unerträglicher Bittarkeit ist, bildet viereckige Blättchen oder vierseitige Prismen mit einer vierflächigen, etwas plattgedrückten pyramidalen Zuspitzung. Im Wasser ist sie chwer, im Alkohol leicht auflöslich und besteht, wie die meisten der vegetabilischen Stoffe aus Sauerstoff, Wasserstoff und Kohlenstoff. Sie ist vorzüglich auszezeichnet durch alkalische Eigenschaften, ähnlich dem Morphium, von dem sie sich doch wesentlich untercheidet. Sie stellt die blaue Farbe des durch Saure gerötheten Lackmuspapier wieder her und bildet mit Sauren neutrale, mehr oder weniger leicht krystallisirbare Salze. Mit verdünnter Salpetersäure behandelt, verbindet sie sich zu einem salpetersauren Salza, aber concentrirte Salpetersäure wirkt zersetzend auf ihre Elemente, die Auflösung wird blutroth, nach einiger Zeit gelb und giebt Kleesäure: Das essigsaure Salz sehr auflöslich im Wasser, das schwefelsaure weniger und im rhomboidalen Blättchen krystallisirbar.

Diese Substanz wirkt auf den thierischen Organismus, wie ein Weingeistextrakt aus Krähenaugen, aber viel heftiger.

Die Ordnung der vegetabilischen Säuren ist milreich, die der alkalischen hingegen auf das Morphium
beschränkt; jedoch hat Fasquelin die alkalischen Eigenschaften eines Stoffes bekannt gemacht, welchen
er bei einer Analyse der Daphne alpina erhielt. Dr
sere Substanz bildet eine neue Art dieser Ordnung,
welche zahlreich werden fkönnte und welche zueret
entdeckt wurde von Fauquelin. Um hieran zu erin
nern und unserm Stoff einen Namen zu geben, welcher Umschreibungen erspaut, schlagen wir von ihn
Vauqueline zu nennen. Wir glauben, dass dieser Name besser gewählt ist als ein anderer, der ger nichts
bezeichnet, oder Eigenschaften angieht, welche men
auch an andern Körpern findet.

# Nachschreiben des Uebersetzers.

Damit der Leser über die letzte Bemerkung der Hen. Pelletier und Caventon hinsichtlich auf die erste Entdeckung dieser neuen Gattung alkalischer Pflanzenstoffe von Vauquelin, selbst urtheilen könne, wolden wir hier einen Kurzen Auszug aus der angeführten Analyse mittheilen. Vauquelins Abhandlung über die Daphne alpina befindet sich in den Annalès du Museum d'histoire naturelle 1812. S. 177 und in den Annales de Chimie vom Jahr 1812. Tom. 84. S. 173.

Ein heißer Aufguß von Alkohol auf die Rinde der Daphne alpina, welcher sich grün färbte, ließ bei der Destillation eine dicke Flüssigkeit zurück von grüngelber Farbe, in welcher Stückchen von Harz herumschwammen. Das Harz wurde von der Flüssigkeit durch Ausspülen mit Wasser getrennt. Nahm
Vauquelin von diesem Harz etwas auf die Zunge, so
brachte es nach Verlauf einiger Zeit einen scharfen
Geschmack hervor, welcher sich bis in den Schlund
zog und 20 Stunden mehr oder weniger heftig anhieltDasselbe Harz verband sich mit den Alkalien, ohne
seine Schärfe zu verlieren. Es wurde sofort im Alkohol aufgelöst, der Alkohol von demselben durch
Destillation getrennt und der Rückstand mit Wasser
behandelt, welches ein scharfes Princip in sich aufnahm. Dieses scharfe Princip geht mit Wasser bei der
Destillation über, nicht aber mit Alkohol, wenn es
darin aufgelöst ist.

Von diesem scharfen Princip nun, welches auf geröthetes Lackmuspapier gleich einem Askali reagirte, handelt es sich hier und wir wollen daher das, was Fauquelin hierüber sagt, wörtlich hersetzen.

"Wasser, welches diesen Stoff enthielt, batte einen scharfen Geschmack, der aber erst nach einer Stunde sich bemerkbar machte, nachdem man es auf die Zunge genommen, indels an Lebhaftigkeit zunahm mehrere Stunden lang und erst nach 34 bis 50 Stunden aufhörte."

"Das Verhalten dieses Stoffes gegen Reagentien ist folgendes:

- 1) Er stellt die Farbe des gerötheten Leckmas wieder her; er muss daher ein Alkali enthalten, oder eine Substanz, welche eben so wirkt. Verlehen-sast indes bleibt unverändert.
- Niederschlag erhält, wenn man ihn umrührt, sin

win Talgreife! Ambehil, with cine with of the wind in

- 5) Weder Halkwasser noch Barytwasser bringen eine Trübung hervor, welches beweist, daß diese Elüssigkeit kein kohlensaures Alkali enthält.
- aig in des Grüne übergehende Flocken nieders
- 5) Eine schwache weise Trübung erfölgt mit salpetersaurem Silber, allein die Flüssigkeit wird nach Verlauf einer gewissen Zeit rosenföth. Es fragt sich, sind es einige Spuren Ammoniak, enthalten in dem Wasser, welche die Wirkung, och der wir gesprochen, hervorbringen, oder ist es die scharse Substanz efficie? Ich bin ziemlich geneigt es zu glauben.

Uebrigens fand Vauquelin in der Daphne alpina noch ausser Kieselerde, phosphorsaurem und kleesaurem Kalk und Eisenoxyd, eine bittere in graulich glänzenden Blättchen krystallisirende Materie, eine färbende Materie, und endlich, was in Beziehung auf die in der vorhergehenden Abhandlung vom Herrn Geyer aufgestellte scharfsinnige Ansicht besonders zu bemerken, eine schleimige Materie, von der er hervorhebt, dass sie nicht zur Classe der Gummiarten gehöre, sondern vegetabilisch - thierisch sey (un compose animalisé), weil sie bei der Zersetzung eine beträchtliche Menge Ammoniak gab.

Zweckmäsig möchte es noch seyn, die allgemeine Bemerkung, mit welcher Vauquelin diese Abhandlung schließt, wörtlich mitzutheilen. "Alle scharfen und ätzenden vegetabilischen Substanzen, sagt er, scheinen entweder öliger oder harziger Natur zu seyn;

Ind was nicht minder besehtungswerth, diefenigen Pflanzen, welche scharfe ofter giftige Stoffe enthalten, haben wenig oder gar keine Säure in sich, westwegen also die Pflanzen, in welchen keine Säure vorkommt. Misstrauen einflößen müsten, während weniger Besorgnis nöthig ist bei denen, welche eine Säure in sich schließen."

Der Leser sieht aus dem Angeführten, dass Vauquelin der Entdeckung der nun geltend gewordenen neuen Gattung von Pflanzenalkalien allerdinge nahe war, die Sache aber durchaus nicht in der Allgemeinbeit, wie diels von Sertürner geschah, auflaste. Er stellte nicht einmal Verbindungen von Säuren mit jenem Stoffe dar, und die Wiederherstellung des gerötheten Lackmus ist die einzige alkalische Eigenschaft, welche seiner Substanz zukommt, die nicht einmal auf den für alkalische Einwirkung so empfindlichen Veilcheasaft reagirte. Und welches schwankende Kriterion ist überhaupt die Wirkung auf Pigmente. Schwefelsaures Lran, z. B. bräunet nach Bucholz das Curcumapapier, gleich den Alkalien; wird man darum von einer Gattung salzartiger Alkalien sprechen, gesetzt auch, dass dieses schweselsaure Uran einige Säuren neutralisiren, d. lt. mit ihnen 'dreifache' Salze bilden adlte?

Was die scharfen Pflanzenstoffe anlangt: so war man schon längst aufmerksam darauf, dass die Schärfe einiger derselben durch Säuren abgestumpst werde. Selbst in den gemeinen Haushaltungen wußte man z. B. längst, dass man die Schärfe des Meerrettigs Lurch Zusatz von Essig vermindern kann. Kein Chemiker aber hat darum ein eigenthümliches alkalisches

Princip in dem Mossrettig angenommen, ebasse wenig als im Alkohol, der in der Salznephtha die Salzsäure (Hydrochlorine) so vollkommen bindet, daß
(selbet unter Einstuß von Wasser) Keine Spur von
saurer Resction mehr wahrzuschmen.

Wenn nun der Name Faugustine, weichen die Herren Pelletier und Caventou ihrem neuen Alkali beilegen, bezeichnen soll, wie sie sagen, dass Fauquelin diese neue Gattang von Alkalien zuerst entdeckt habe: so bezeichnet dieser, Name ein wenig mehr, als in der Abhandlung Fauquelins, die wir eben im Auszug gaben, aufgefanden werden kann. Auf der "andern Beite glauben wir auch nicht, dass der um die Wissenschaft so verdiente Pauquelin den Herren Pélletier und Caventou sonderlich Dank wissen werde für die Ehre, welche sie ihm anthun, indem sie einen so giftig wirkenden Stoff nach seinem Namen nennen. Eben darum ist es wohl zweckmässiger dieses neue Alkali, da es in den Krähenaugen (Strychnos nux vomica) zuerst aufgefunden wurde, mit Buchner (Repert. für Pharmacie B. 5. S. 153) Strychnin zu nennen.

## V. Ueber das Strychnin.

Aus einem Briefe des Herrn Professor Steinmann in Prag an den Herausgeber.

Prag d. 2. Aug. 1819.

Ich habe vor Kurzem das Strychnin dargestellet; allein der hohe Preis der Faba St. Ignatii, und die kleine Menge des Strychnins, die man daraus erhielt, hinderten mich mehrere Versuche der franz. Chemiker zu wiederhohlen. Die Ausscheidung gelingt racht

gut, und man erspart den Aether, wenn man die Rasura Fabae St. Ign. geradesu mit Alkohol von o,830 spec. Gew. kocht, das filtrirte Decoct erkalten und einige Tage stehen läfst, um eine vollständige Abscheidung des Cerins zu bewisken, hierauf die Tinktur zum Extract eindickt, dieses in Wasser auflöst, und aus dieser Auflösung das Strychnin durch Aetznatron und Magnesia fället. Das gefällte gut ausgewaschene weisse Pulver, in absolutem Alkohol aufgelöst, liefs das Strychnin, nach dem Verdampfen des Alkohols bei der Lufttemperatur in strablförmig aus einander laufenden feinen Nadeln zurück, deren Zusammenhäufung und übriges ausseres Ansehen viel Achalichkeit mit dem des Wawellits besitzt. Noch schöner krystallisirt das schwefelsaure Strychnin. Das Verhalten dieaes Stoffes gegen Salpetersäure und mebreres Andere fand ich ganz übereinstimmend mit den Angaben der Herren Pelletier und Caventou.

## VI. Auszug eines Schreibens

v o m

Herrn Hofrathe Wurser.

Marburg d. 14. Oct. 1819.

Abermals wurde ein neues Alkali im Pflanzenreiche aufgefunden! Herr Van- Mons schreibt mir,
lass er es im Sabadillsamen entdeckt habe. Der Same,
worin er das Alkali sand, war lange als Pulver aufbewahrt gewesen, und durch die Zeit so verschimmelt,
and gewissermaßen zusammengebacken, dass es ganz
das Aussehen hatte, als habe ein Vegetationsprocess

## 412 Wurzer Auszug eines Schreibens.

in demselben begonnen. — Diefs Laugensalz unterscheidet sich von allen übrigen seit kurzem aufgefundenen Alkalien. Herr Vinn - Mons, weiß noch nicht, ob dasselhe sich im gesunden Sabadillsamen findet, oder ob es erst während des Verderbens sich in demselben entwickelt \*). Obschon diese Entdeckung in beiden Fällen von gleichem Interesse ist; so beschäftigt er sich doch nunmehr damit, diefs unverzüglich auszumitteln. —

Wir wissen ans der vorhergehenden Abhandlung des Han; Midfeners, dass ersteres der Fall ist. Schon im vorhergehenden Hefte S. 365 ist diese erwähnt und es kann daher kein Zweifel seyn, dass Herrn Dr. Meisiner die Priezität dieser Entdeckung gebuhre, da er schon am 10. Aus 1819, seine dier abgedruckte Abhandlung einzendte.

d, H,

. . . .

of the top is a

an Comment

માંતા જીવન કરતા કુલ છે. જે કુલ ૧૯૦૦ કુલ તો માના માટે અલ્લેક જે જે આ તે કે જો જે કુલ માટે કુલ જે મારા કુલ જે તે તો તો કુલ જે જ

era be coher en els habe ent Vegetarion parients

## Chemische Untersuchung

des

# Karpholiths

v o m

## Jos. Steinmann,

Professor der allgemeinen und speciellen technischen Chemie am technischen Institute zu Prag.

· (Gelesen in der k. Böbmischen Gesellschaft der Wissenschaften.)

Der verewigte Werner stellte in seinem letzten Mineralsysteme vom Jahre 1816\*) eine neue Fossilien-Gattung auf, welcher er den Namen Karpholith (Strohstein) beilegte, und sie bei seinem Talkgeschlechte unter der Sippschaft des Strahlsteins einordnete. Der Fundort dieses Fossiles ist Schlackenwald in Böhmen. Die zur nachstellenden Untersuchung angewandeten Fragmente verdanke ich der gefälligen Mittheilung des k. k. Herrn Gubernial- und Commerzrathes K. A. Neumann. Ihre äußere Charakteristik stimmte vollkommen mit der überein, welche der Herr Edelstein-Inspector Breithaupt im oben angeführten Werke von dem Karpholith entworfen hat, und welche ich hier entlehne.

<sup>\*)</sup> Abr. Gottl. Werner's letztes Mineralsystem. Freybutg und Wien 1817.

Aeulsere Kennzeichen des Karpholiths.

"Die Farbe ist gewöhnlich hochstrohgelb, selten dem wachsgelben sich nähernd.

Derb und zwar vorzüglich in Gangtrümmern; inwendig meist starkschummernd, von Perlmutterglanze.

Im Bruche ist er sehr sart, stets bischel - oder .

sternformig aussinander laufend, faserig, und giebt daher auch splittrige und keilförmige Bruchstücke.

Derb bestehet er zum Theil aus gro/s - grob - und bis klein - eckigkörnigen abgesonderten Stücken. Uebrigens ist er undurchsichtig, von einem gestringen (?) Härtegrad, der sich aber, wegen der ungemein leichten Zerspringbarkeit, nicht näher bestimmen läßt. Nicht sonderlich schwer im mittelern Grade. Specifisches Gewicht: 2,935. "

In Hinsicht der Härte des Fossiles fand ich, dass es sich ohne Schwierigkeit im Calcedonmörser zum seinsten Pulver zerreiben läst, was vorzüglich von der großen Sprödigkeit der Fasern herrühret, übrigens aber ritzten Fragmente an den Stellen, wo mehrere Fasern in eine Spitze zusammen liesen, das Glassehr deutlich. Das specifische Gewicht eines ganz reinen Stückes, 107½ Gran schwer, fand ich bei der Temperatur 16° Cent. und dem Barometerstand om,746 gleich 2,923; also nur wenig von der Bestimmung des Herrn Breithaupt abweichend.

Ich brachte ein kleines Stückehen Karpholith auf eine glühende Kohle, welche mittelst des Ermannschen Gebläses mit Oxygengas angefacht wurde, es schmolz nach einigen Minuten, ohne sich aufzublähen, bioß unter mäßigem Aufschäumen, zu einer braunen undurchsichtigen Emailperle; mit kohlensaurem Naem grünen Email. Salzsäure hat auf kleine Stückem grünen Email. Salzsäure hat auf kleine Stücken des Fossils weder in der gewöhnlichen Tempeer, noch beim Erhitzen eine Einwirkung. 30 Gran
in feinsten Pulver zerriebenen Karpholiths wurden
it reiner concentrirter Salzsäure eine Viertel-Stunde
ing gekocht; die Säure färbte sich schwachgelb, an
em Pulver war aber weder ein Gelatinisiren, noch
enstige Veränderung oder Verminderung wahrzunehen. In der von dem Pulver klar abgegossenen Säure
igte blausaures Eisenkali eine Spur von Eisen an;
mmoniak bewirkte blos eine schwache Trübung.

Es wurde sonach die Zerlegung durch ein Aldi gewählt, und nach einem vorläufigen Versuch Erforschung der Qualität der Bestandtheile das Erhstehende Verfahren befolgt.

#### A.

- den im Platintiegel eine halbe Stunde lang geglühet. Das Fossil hatte an Härte zugenommen, und
  seine strohgelbe Farbe mit einer röthlichbraunen
  vertauscht. Der Gewichtsverlust betrug 0,56 Grammen, auf 100 Theile demnach 11,2.
  - echwer, wurde in einer kleinen Glasretorte mit Vorlage und pneumatischem Apparat nach und nach bis zum Glühen der Retorte erhitzt. Es sammelte sich Wasserdunst in der Vorlage, und nach dem Uebergehen der Luft der Gefässe fand weiter keine Gasentwickelung Statt. Das Fossil hatte 0,253 Grammen an Gewicht verleren; nachdem es nochmals im Platintiegel hestig geglüht

lich eaf 100 Theile 12;52.

Nimmt man den sämmtlichen Glübeverlest für Wasser, und das Mittel aus beiden Versucken: so erhält man den Wassergehalt des Harpholiths zu 11,36 auf 100 Theile.

B.

a of the art tell back of give high t

- zerriebenen Harpholiths wurden mit der dreifachen Menge an der Luft zerfählenen köhlensauren Natrons innig gemengt, und im Platintiegel eine halbe Stunde lang heftig geglicht. Dus Gemenge war unvollkommen geslössen, von grüner Farbe.

  Mit Wasser aufgeweicht, und mit Salzsture digerirt, löste sich alles vollkommen zur klaren Flüssigkeit auf, welche, zur Trockniss verdampst, beim Wiederauslösen in angesäuertem Wasser farblose Kieselerde zurückließ, die ausgeglüht und noch warm gewogen wurde. Ihr Gewicht
  - b) Die von der Kieselerde gesonderte Flüssigkeit wurde zuerst, um eine Fällung der möglicher Weise vorhandenen Talkerde zu verhindern, reichlich mit Salmiak, und hierauf so lange mit Aetzammoniak versetzt, bis dieses vorherrschte. Der entstandene braune Niederschlag wurde sogleich von der Flüssigkeit getrennt, und gut ausgesüfst.

war mit der in d erhaltenen zusammen genommen

3,755 Grammen.

c) Die sämmtliche Flüssigkeit wurde hierauf zur Trocknis verdampst, und durch anhaltendes Glühen der trocknen Salzmasse alles salzsaure Ammoniak verstüchtiget. Der Rückstand liess beim Auflösen im Wasser eine geringe Menge braunen Pulvers zurück, welches sich wie Manganoxyd verhielt, in Salzsäure aufgelöset, und der Flüssigkeit in f zugesetzt wurde. Die wässrige Auflösung, von der das Manganoxyd geschieden worden, blieb sowohl kalt, wie zum Sieden gebracht, auf den Zusatz von kohlensaurem Natron ungetrübt; woraus die Abwesenheit von Kalk und Talk in dem Fossile hervorgehet.

- haltene braune Niederschlag wurde noch feucht in eine Auflösung von Aetznatron gebracht, und damit bis zum Kochen erhitzt. Aus der alkalischen Auflösung wurde die Thonerde durch Salmiak gefällt. Die erhaltene Thonerde wurde nach dem Trocknen in Salzsäure aufgelöst, wobei eine geringe Menge Kieselerde zurückblieb, welche der in a erhaltenen beigefügt wurde; aus der salzsauren Auflösung neuerdings mit Ammoniak gefället, getrocknet und ausgeglühet wog sie 2,648 Grammen.
- Der im Aetznatron unaufgelöst gebliebene Theil des Niederschlags (im b), löste sich in Salzsäure unter Entwickelung von Chlorin vollkommen auf, Die Auflösung wurde mit Ammoniak genau neutralisirt, und hierauf das Eisenoxyd durch bernsteinsaures Ammoniak gefället. Man erhielt 1,385 Grammen getrockneten bernsteinsauren Eisenoxyds, welche nach dem Ausglühen in einem kleinen Porcellantiegel 0,627 Grammen rothen, dem Magnete nicht folgsamen Eisenoxyds zurückließen.
- Die von dem bernsteinsauren Eisen befreite Flüssigkeit wurde sammt dem Aussüfswasser bis zu

beiläufig 16 Gentiliter bei gelinder Wärme verdampft, die salzsaure Manganauflösung e hinzugefügt, und der Mangangehalt aus der kochenden Flüssigkeit durch kohlensaures Natron gefüllet. Das an der Luft getrocknete weiße kohlensaure Manganoxyd wog 2,887 Grammen, welche nach anhaltendem heftigen Ausglühen im Platintiegel 1,833 Grammen licht röthlich braunen Manganoxyds zurückließen.

Eine vorläufige mit 4,8 Grammen geglüheten. Steinpulvers unternommene Untersuchung, so wie eine spätere, wo das Fossil, um einen möglichen Alkaligehalt aufzufinden, durch kohlensauren Baryt aufgeschlossen worden war, gaben beide ein von dem angeführten sehr wenig abweichendes Resultat, und letztere zeigte insbesondere die Abwesenheit von Kaliund Natron.

Dem Angeführten zufolge sind somit 100 Theile Karpholiths zerlegt worden in:

Hieselerde (a) und (d)	-		57,53
Thonerde (d)	-	-	26,47
Manganoxyd (f) und (e)		-	13,53
Eisenperoxyd (e) -	-		6,27
Wasser (A)	-	-	11,56
			99-97

Wenn auch in dieser Aufzählung der Bestandtheile des Karpholiths kein Ucherschufs gefunden
wird: so kann doch schwerlich angenommen werden,
daß Eisen und Mangan in demjenigen Oxydationszustande in dem Fossile vorhanden waren, in welchem
sie ausgeschieden worden sind. Die strohgelbe Farbe
des Fossils, welche sich beim Ausglühen in ein dunkles Braun verändert, gestattet die Aunahme: daß bei-

de Oxyde als Protoxyde; und der Widerstand des Fossils gegen die Einwirkung der Salzsäure; dass sie als Protoxydsilikate in ihm vorhanden seyn möchten. Dieses angenommen, so kommen statt 6,27 Theilen Eisenperoxyd \*) 5,64 Eisenprotoxyd in Rechnung zu bringen. Das rothbraune Pulver, welches durch anhaltendes Glüben der Manganoxyde erhalten wird, halt Berzelius (in Folge einer Untersuchung der Manganoryde von Arfwedson) in seinem Briefe an Gay - Lussac \*\*) für eine Zusammensetzung aus Protoxyd and Deuteroxyd, analog dem schwarzen Eisenoxyd im Magneteisenstein; und es soll nach ihm bestehen aus 100 Theilen Mangan und 37.47 Theilen Oxygen; dagegen das mit den Säuren Salze bildende Protoxyd aus 100 Mangan und 28,105 Oxygen, das (schwarze) Deuteroxyd aus 100 Mangan und 42,16 Oxygen und endlich das Hyperoxyd (Graubraunsteinerz) aus 100 Mangan und 56,21 Oxygen. Demnach wären 137,47 Theile rothbraunes Manganoxyd gleich 128,105 Theilen Protoxyd, welches Verhältnifs, auf die oben erhaltene Menge rothbraunen Oxyds angewendet, 17,09 Theile Protoxyd anzeigt.

Gehen wir nach dieser Berichtigung zur Betrachtung der stöchiometrischen Verhältnisse über, so
erhalten wir, wenn die Bestimmungen des Oxygengehaltes der Kieselerde und Thosserde gleichfalls nach
Berzelius neuester Bestimmung \*\*\*) zum Grunde gelegt werden, folgendes Resultat;

<sup>\*)</sup> Berzelius in Sobweiggers Journal für Chemie und Physik B. XV, S. 284 und 286.

<sup>\*\*)</sup> Annales de Chemie et de Physique Tom. VI. p. 204.

<sup>\*\*\*)</sup> Schweiggers Journ. f. Ch. u. Phys. B. XXIII. Heft 5.

## 100 Theile 'Harpholith enthalten :

Theile: Oxygengehalt: mach der Berechnung.

Kieselerde - 37,53 - - 18,88 - 15 - - 18,90

Thonerde - - 26,48 - - 12,35 - 10 - - 12,26

Manganprotoxyd 17,09 - - 3,75 - 3 - - 3,78

Eisenprotoxyd - 5,64 - - 1,26 - 1 - - 1,26

Wasser - - 11,36 - - 10,05 - 8 - - 10,08

Verlust - - 1,90

Summa 100,000

Das Manganprotoxyd enthält somit den Oxygengehalt des Eisenprotoxyds sehr nahe 3mei, das Wasser Smal, die Thonerde 10mal, und die Kieselerde 15mal. Ferner ist die Oxygenmenge des Wassers die doppelte von der des Mangan und Eisenprotoxyde zueammengenommen. Wäre der gesammte ()xygengehalt der Thonerde, des Mangan - und Eisenprotoxyds gleich dem Oxygengehalt der Kieselerde, so ließe sich annehmen: dass alle drei Oxyde als Basen, mit der Kieselerde, als Säure, zu Silikaten verbunden seyen, in welchen der Oxygengehalt der Säure dem der Base gleich wäre. Allein der Oxygengehalt dieser dreibasischen Oxyde wird erst dem der Kieselerde gleich, wenn man den des erhaltenen Eisenprotoxyds doppelt Es ist nemlich  $12,35 + 3,75 + 1,26 \bowtie 2$ = 18,82. Sonach müsste man annehmen, dass der Karpholith zusammengesetzt sey aus: 10 Verhältnissen Thonsilikat, 3 Verhältnissen Mangansilikat, 1 Verhältnis Eisenbisilikat und 8 Verhältnissen Wasser, und die Formel für ihn würde seyn:

10 AS + 3 MS + FS2 + 81Aq.

Herr Professor v. Freysmuth sagt gelegenheitlich

die Zeolithe als Verbindungen anzusehen, in welchen die nächsten Bestandtheile lauter aus sehr dufferenten Körpern bestehende, gleichsam neutrals seeundäre Verbindungen (Silikate, allenfalls auch Hydrate) sind: scheint man vielmehr annehmen zu müssen, daß das Thonsilikat (dessen Bestandtheile bekanntlich in geringerem Gegensatz stehen, als solches, und nachdem alle Kieselerde ihm zugetheilt worden, die Funktion des elektrisch- negativen oder sauren (Bestandtheils übernehme, und sich nun als Säure besonderer Art mit einer einfachen (Kalk oder Natron-) oder einer zusammengesetzten (Kalk und Natron-) Base vereinige, allenfalls noch in die Verbindung (Krystall-) Wasser aufnehmend."

Wollte man diese Ansicht auf den Karpholith anwenden, so würde der Oxygengehalt des sauren Bestandtheils (des Thonsilikats) 31,24 betragen, also ein Geringes mehr als das Sechsfache der beiden basischen Oxyde (5,01), und der des Wassers (10,03) das Doppelte von ihnen; und die Formel in der von Freysmuth vorgeschlagenen Art ausgedrückt wäre:

## 6(S + A) + (M + F) + 2 Aq.

Die Oxygenmenge der zwei basischen Oxyde, welche durch die Analyse erhalten worden, ist etwas geringer als ; und eben so die des Wassers geringer als ; von der des Kiesels und Thons zusammen ge-

T) Chemische Untersuchung eines feserigen Mesolithes vom Dr. Jos, von Freylemuth. Für die Abhandlungen der kön. hohm, Gesellschuft der Wissenschaften, Frag. 1818.

nommen. In Betreff des Wassergehalts ist jedoch te bemerken, dass dieser micht ohne Grund ein wenig größer angenommen werden konnte, "als ihm der Glahungs · Verlust ausweist. Der Umstand, dass die gelbliche Farbe des Fossile in Braun umgenndert wire, deutet offenbar auf eine hohere Oxydation des Mangans und Eisens. Ist aber eine solche eingetreten, so muss eben deshalb der durch das entwichene Wasser entstandene Verlust (der Wasser-Gehalt) zu gefing befunden werden; und es möchte daher diesem Umstande zum Theil zuzuschreiben seyn, daß bei der Sorgfalt, mit welcher die Analyse angestellt worden, sich nach Reduktion der erhaltenen Oxyde auf Protoxyde der nicht unbeträchtliche Verlust von 1, 9 auf 100 ergiebt. Da sich aber dieser mögliche lertham Mitt Sicherheit nicht beriehtigen läst; so habe ich eine solche Berichtigung unterlassen, und an dem wirklich erhaltenen Resultate nichts verändert.

Uebrigens gehet aus vorstehender Untersuchung hervor: dass der Karpholith als eine eigene Gattung betrachtet werden müsse; da er in Hinsicht auf Qualität und [Quantität seiner Bestandtheile mit keiner bekannten Fossilien-Gattung übereinkommt.

Ob er die ihm in Werners Systeme angewiesene Stelle zu behalten habe, wäre deshalb zu bezweifeln, weil in ihm ein Talkgehalt gänzlich fehlet, der allerdings erforderlich scheinen möchte bei Fossilien, welche einmal die Aufschrift Talkgeschlecht in einem Systeme tragen, dessen Hauptabtheilungen auf chemische Differenz der Bestandtheile gegründet sind: Allein von dem fehlenden Talk abgesehen, könnte man in Anschung des beträchtlichen Mangan - und Eisengehalts und der äußern Chara teristik geneigt seyn, ihn

in die Nähe des Byssolithe (Häuy's Amianthoide) zu stellen, womit er aber in Hinsicht des chemischen Verhaltnisses der Bestandtheile keineswegs übereinstimmt. Hr. Breithaupt will den Karpholith bauptsächlich wegen seiner Farbe, der leichten Zerspringbarbeit und des größern specifischen Gewichts von den Zeolithen ausgeschlossen wissen. Dieses allerdings mit Recht, wenn blos die Gattung Zeolith gemeint ist. Wäre aber hier die ganze Werner'sche Suppschaft des Zeoliths gemeint, so mochten die angeführten Gegengrände kein Hindernils seyn, indem unter der Sippschaft des Zeolithes Fossilien von verschiedenen Farben, Härtegraden und speeifischen Gewichten vorkommen, wie denn, um ein Beispiel anzuführen, der Prehnit ein dem des Karpholiths sehr nahe kommendes specifisches Gewicht (2,9) besitzt. Auch von Seite der chemischen Composition (wenn nicht lediglich auf Qualität gesehen wird) möchte nicht viel Einspruch gegen die Einzeihung zu den Zeolithen gemacht werden können. Die Fossilien der Sippschaft Zeolith sind insgesammt Zusammensetzungen aus vorwaltendem Thonsilikat mit 1, 2 oder 5 andern Silikaten, oder einem und dem andern Bisilikat, und Wasser. Die neben dem Thon vorhandenen basischen Oxyde sind: Kali, Natron, Halk, Baryt, Eisenoxyd, und von diesen bald 1, bald 2, bald 3 vorhanden, so zwar, dals das eine das andere fehlende zu ersetzen scheinet, wie die Untersuchungen von Gehlen, Fuchs und von Pressmuth dargethan haben. Nach Klupproths Analyse bestehet der blättrige Prehnit aus Kieselerde, Thonerde, Kalk, Eisenoxyd und Wasser in einem solchen Verhaltnisse, dass Berzelius \*) daraus die

<sup>\*)</sup> Schweiggers Journ. t. Chem. u. Phys. B. XII, S. 59.

Formel 9 AS + 3 CS + FS + Aq ableitet; und mach Laugier's Analyse der fasrige aus denselben Bestandtheilen in dem Verhältnife:

15 AS + 6 CS + FS + 2 Aq; wir haben oben für den Karpholith die Formel gefunden:

Verhältnise, welches, wenn man annimmt, dass bei dem Karpholith das Manganoxyd an die Stelle des Kalke getreten ist, nicht viel mehr von dem des Prehnite abweicht, als die Prehnite selbst untereinander. Man könute es daher in dieser Hinsicht gar wohl rechtsertigen, wenn man den Karpholith in die Sippschaft oder Familie des Zeoliths einreihete.

# Chemische Untersuchung

## fasrigen Mesolithes

(Werner's Faserzeolith),

von Hauenstein in Böhmen.

V o m

Dr. Joseph von Freyssmuth,

Professor der Chemie und Pharmacie an der Universität zu Prag.

(Gelesen in der kon. bobm. Gesellschaft der Wissenschaften.)

Bei Hauenstein im Ellbogner Kreise hat Herr Dr. Zelenka einen ausgezeichnet schönen Faserzeolith (den auch noch der verstorbene Werner als solchen erklärte) in dem dortigen Klingstein aufgefunden, und die Gefälligkeit gehabt, mir davon zur chemischen Untersuchung mitzutheilen.

Hinsichtlich der äußern Beschaffenheit kommt dieser Faserzeolith ganz mit Werners's Faserzeolith (Hofmann's Mineralogie II. S. 233) überein; zu Salzsäure und Kleesäure, so wie vor dem Löthrohre verhält er sich genau so, wie jene Zeolithgattung, welche Hr. Prof. Fuchs (Schweigger's Journ. d. Chem. XVIII. 17) mit der Benennung "Mesolith" bezeichnet; hingegen weicht er von letzterem hinsichtlich der Dich7igkeit, wie eie Hr. Prof. Fuchs angiebt, bedeutend ab. Die des böhmischen Mesolithes fand ich nemlich bei der Temperatur von + 17° 5°C, und bei dem Barometerstande von 0,738, austatt 2,63 nur = 2,335 \*). Ich halte es daher nicht für überffüssig, mit einigen Worten das Versahren anzugeben, welches ich bei Bestimmung der Dichtigkeit dieses Wasser einsangenden Fossils befolgt habe.

Das Fossil wurde in kleinen Bruchstücken in ein Fläschchen von bekanntem Wassergehalte gebracht, mit Wasser übergossen, so unter die Glocke der Luftpumpe gestellt, und nun die Luft so lang ausgepumpt, als sich noch Bläschen entwickelten. Ietzt erst wurde das Fläschchen vollkommen mit Wasser angefüllt, das Ganze auf einer sehr feinen Wage gewogen, und das specifische Gewicht auf übrigens bekannte Weise berechnet. Die Menge des angewendeten Mesolithes betrug zehn Grammen. Stellte ich den Versuch ohne Anwendung der Luftpumpe an, so fand ich das Eigengewicht noch geringer, nämlich nur 2,284.

Zerlegung.
1. Acht Grammen Mesolith von Hauenstein wur-

Nolite die Angabe des specifischen Gewichtes in der Abhandlung des Herrn Prof. Facts (a. a. O.) nicht etwa durch einen Druckfehler zu groß seyn, und statt 2,65 etwa 2,263 stehen müssen? Diese Vermuthung wird durch Vergleichung der Dichtigkeitsengaben der Zeolithe in Hofgenn's Mineralogie (11, 243) wir wehrerheinlich.

den in kleinen Stücken im Platintiegel durch eine halbe Stunde roth gegluht. Das Fossil blähte sich hiebei kaum merklich auf, vielmehr sinterten die Absonderungsstücke etwas zusammen, ohne eich jedoch zu
krümmen. Die Stückehen erschienen oberflächlich etwas geflossen, waren sehr hart und blendend weifeDer Gewichtsverlust betrug 1,13 Grammen, also auf
too Theile 14,125.

Etwas von dem geglühten Fossile sein gepulvert in Salzsäure eingetragen, bildete zwar nicht in der Zeit von wenig Minuten eine Gallerte, wie dies bei dem ungeglühten Fossile Statt findet; doch blieb dertelbe Ersolg bei längerer Einwirkung beider Stosse nicht aus.

2. Andere acht Grammen zum ziemlich feinen, schneeweißen Pulver zerrieben, wurden mit mäßig tarker Salzsäure übergossen. Schon in wenig Minuten war alles zu einer durchsichtigen, etwas weniges gelblich gefärbten Gallerte aufgelöst. Diese wurde bei sehr mäßiger Wärme zur Trockne verdunstet; die grobpulverige weiße Masse mit Wasser, dem ein wenig Salzsäure zugesetzt war, aufgeweicht; das Gauze, wegen vollständigerer Abscheidung der Kieselerde, abermal zur Trockne verdunstet, mit angesäuertem Wasser aufgeweicht, und nun erst das Unauslösliche durchs Filter geschieden, und wohl ausgewaschen.

A. Die erhaltene wässerige Auflösung war wasserklar und wurde in einem zu verstopfenden Gefässe mit reinem Ammoniak gefällt, welches einen häufigen weißen Niederschlag bewirkte..

a. Die abfiltrirte [Flüssigkeit wurde sammt den Waschwassern bis auf eine angemessene Menge gelinde verdunstet, und nun kochend mit koh-

lensaurem Ammoniak gefällt, wobel abermal ein wolfeer Niederschlag erschien.

- a. Die von letzterm rückständige Flüseigkeit wurde bei mässiger Wärme zur Trockne verdunetet; die erhaltene Salzmasse im Platintiegel zur Verjagung des entstandenen Salmiaks anfangs mäfsig, dann bis zum Glühen erhitzt; der Rückstand im Wasser gelöst, und durch Filteiren von einer unbestimmbaren Menge eines unlöslichen, dem Ansehen nach in Eisenoxydhydrat bestehenden Körpers, befreit. Flüssigkeit, in einem Schälchen bei gelinder Warme verdunstet, schol's bis auf den letzten Tropfen zu hohlen, vierseitigen, treppenarigen Pyramiden an, welche, im bedeckten Silbertiegelchen verknistert, dann stark geglübt, 1,15 Grammen am Gewichte betrugen; in wenig Wasser gelöst, in einer gesättigten Platinauflösung keine Fällung verursachten, und also salzsaures Natron waren. Dieser Menge salzsauren Natrons entsprechen 0,6:51 Grammen, oder auf 100 Theile Fossil, 7,688 reines Natron.
- Ammoniak erhaltene Niederschlag wurde mit verdünnter Salzsäure behandelt, worin er sich mit Zurücklassung eines geringen Rückstandes, welcher dem bei 2. erhaltenen beigefügt wurde, leicht und unter Aufbrausen auflöste. Die erhaltene Auflösung mit etwas Ammoniak und Alkohol versetzt, und mit Schweselsäure gefällt: lieferte eine Menge Gyps, welche nach hestigem Glühen im Platintiegel 1,366 Grammen

betrug, wofür 0,567 Grammen, oder auf 100 Theile Fossil 7,087 reiner Kalk in Rechnung gebracht werden müssen.

- b. Der bei A durch Fällung mit Ammoniak er, haltene Niederschlag, noch feucht in mäßig starher Salzsäure aufgelöst, hinterließe einen geringen Rückstand, welcher ebenfalls dem ersten,
  lei 2 erhaltenen, beigegeben wurde. Die salzsaure Auflösung, durch kohlensaures Ammoniak
  heiße gefällt, gab einen Niederschlag, der sich
  in heißer Kalulösung bis auf eine nicht zu sammelnde Menge Eisenoxyd auflöste, und aus der
  Auflösung durch Salmiak gefällt, dann gewaschen und geglüht, 2,205 Grammen reiner Thonerde darstellte. In 100 Theilen Mesolith wären
  demnach 27,562 Thonerde enthalten.
- B. Der bei 2. erhaltene unauslösliche Rückstand betrug nach Beifügung der bei ß und b erhaltenen geglüht, 3,565 Grammen, und -verhielt sich als reine Kieselerde. 100 Theile Mesolith würden daher 44,562 dieses Körpers enthalten.

Nach den erzählten Versuchen ist also die Zuimmensetzung des fasrigen Mesoliths von Hauenstein olgende:

Kieselerde	-	-		-	44,562
Thonerde	-	•	44	-	27,569
Kalk -	-	-	-	-	7,087
Natron -	-	-	-	-	7,688
Wasser als G	lühve:	rlust	•	-	14,125
Eisenoxyd			eine		eine Spur
					101,024

Vergleicht man das Ergebnis dieser Analyse mit. dem der Untersuchungen der Herren Fuchs und Gehlen: so muß das höhmische Fossil wohl jenes Zeolithgattung beigezählt werden, welche diese Gelehrten Mesolith nennen, und im Systeme zwischen Natrolith und Skolezit stellen. Eine strengere Vergleichung würde indessen, wenn man bei Anordnung der Fossilien blos nach chemischen Grundsätzen verfahren wollte, dazu führen: das böhmische Fossil als besondere Art dieser Gattung anzusehen, welche von dent Natrolith der Herren Fuchs usd Gehlen zu ihrem Mesolith den upmittelbaren Uebergang bildet, wie folgends Zusammenstellung zeigt.

	Natrolith	böhmi- scher Mesolith	Mesolith v. Fuchs u. Gehlen	Skolezit
Kieselerde Thonerde - Kalk Natron - Wasser -	48,0 26,5 ————————————————————————————————————	44,6 27,6 7,1 7,7 14,0	47,0 25,9 -9,8 5,1	46,5 35,7 14,2

Man sieht, wie der Natrolith, indem er Kalk auf nimmt, und dagegen eine gewisse Menge Natron verliert, zum böhmischen Mesolith wird, wie dieser an Kalkgehalt zunehmend, während sich gleichzeitig der Natrongehalt noch mehr vermindert, durch den Mesolith der Herren Fuchs und Gehlen, endlich in Skolezit übergeht, wo der Natrongehalt ganz verschwunden und durch Kalk ersetzt ist.

Die Abweichung in der Kalk- und Natronmenge zwischen dem böhmischen und den andern bisher unachten Mesolithen ist zu bedeutend, als dass sie zusällig gehalten, oder etwa den unvermeidlichen ollkommenbeiten analytischer Arbeiten zugeschriewerden könnte. Ersteres auch wohl darum nicht, wie sich leicht finden läst, die Verhältnisse bei-Bestandtheile mit den Gesetzen der bestimmten ohungsverhältnisse sehr wohl stimmen; letzteres so weniger, da selbst bei minderer Genauigkeit, der verschiedenartigen Beschaffenheit dieser Bedtheile, nicht wohl gerade von dem einen proportal mehr, von dem andern proportional weniger unden werden konnte. Ueberdiess hat eine wiederhite Untersuchung bis auf ein Minimum dieselben pultate gegeben.

Gehen wir in die stöchiometrische Betrachtung 🖟 Zusammensetzung des Mesolithes ein, so ergeben b nicht unwichtige Resultate. Betrachten wir zuast den Natron - und Kalkgehalt des Mesolithes, finden wir , dass in den früher untersuchten Mesoben zwei Verhältnisstheile Kalk, gegen einen Verknifetheil Natron vorhanden sind. Im böhmischen. solith betragen beide Bestandtheile gleiche stochioprische Werthe, oder, um die Menge derselben mit 📑 in den übrigen Mesolithen zu vergleichen, es sind bohmischen Mesolith - alles Uebrige gleichgesetzt anderthalb Verhaltnistheile Kalk gegen anderthalb irhältnifstheile Natron zugegen. Berechnet man nämh die Menge des Natrons aus der gefundenen Men-Kalk (1 Antheil Kalk = 35,5; 1 Autheil Natron 39,1), so ergiebt sich die Menge des Natrons.

35.5: 7,087 = 39,1: 7,8 statt 7,69 wie die Unrauchung gab. Berechnet man umgekehrt die Menge Kalkes aus der gefundenen Natronmenge, so fin-

### Freyfamuth

3,1 : 7,688 = 35,5 - 6.98 statt 7,087, dem

ergiebt eich daraus, dass die Sättigungswerthe der im böhmischen Mesolith vorkommenden Mengen Kal ad Natron, beide susammengenommen, volleich sind den Sättigungswerthen des Kalke komi und Natrons susammengenommen in den übrigen bisher untersuchten Mesolithen, so abweichend auch das Verhältnis dieser beiden Bestandtheile unter sich ist Es ergiebt sich daraus ferner, dass die Sättigungswerthe ides Halkes und Natrons zusammengenommen in beiderlei Mesolithen gerade so viel gegen die anderweitigen Bestandtheile betragen, als das Natron einzeln im Natrolith, und der Kalt einzeln im Skolezit. Es ist nemlich. 7,688 Natron + 7,087 Kalk, ein Asquivalent für 16,2 Natron im Natrolith, und für 16,3 Kalk im Skolezit \*\*). Es möchte daher auch die An-

<sup>\*)</sup> In der That habe ich die Menge des Kalkes bei zwei andern Analysen um ein Geringes kleiner gefunden, als in
der erzählten; es konnte daher bei dieser wohl vielleicht
etwas Wasser bei dem Ausglühen des Gypses zurückgeblieben seyn. Demungeachtet habe ich an dem Brgebnisse
der angeführten Analyse nichts andern wollen, weil diese bis zu Ende ohne den geringsten Unfall durchgeführt
worden ist, was bei den übrigen nicht der Fall war.

<sup>94)</sup> In der Berechnung der gegenseitigen Strigungswerthe der Bestandtheile in den drei geneunten Fossilien, nach dem Sauerstoffgehalte der Bestandtheile, ist Hr. P. Facht nicht durchaus auf gleiche Weise verfahren. Während er namlich beim Natrolith den Natrongehalt, und beim Skolent den Kalkgehalt in ausst, gegen 6 Antheile Kreselerde

der Kalk vicariirende Bestandtheile seyen, mehr Beschtung verdienen, als ihr Herr Fuchs selbst zugestehen will; ja diese Annahme wird eben durch die Analyse des böhmischen Mesolithes beinahe zur Gewißsheit. Der verschiedene Wassergehalt des Kalkes und Natronsmywelchen Herr Fuchs als Einwurf gegen diese Annahme aufstellt, scheint kein Moment von solcher Wichtigkeit zu seyn, da wir ja über die Constitution dieser Fossilien noch nicht soweit im Reinen sind, um entscheidend aussagen zu können, ob das vorfindige Wasser dem Thonsilikate, oder dem Kalk und Natron, oder am Ende wohl gar der (ternären) Verbindung des Thonsilikates mit einer Base angehöre.

Herr Prof. Fuchs findet in dem Umstande, dass der Wassergehalt sich nach der Menge des Kalkes und Natrons richtet, einen vorzüglichen Beleg für die Ansicht: der Wassergehalt gehöre eigentlich dem Halk und Natron an. Wirklich möchte sich auch gegen die Triftigkeit dieses Beweises wenig einwenden

und 3 Antheile Thonerde; nimmt er, um Brüthen ause suweichen, an, dass in seinem Mesolith 2 Antheile Kalk und 1 Antheil Natron, mit 18 Antheilen Kresslerde und 9 Antheilen Thonerde verhunden seyen. Diese verschiedenen Ausdrucke gleicher Vorhältnisse hindern für den ersten Anbliek die Vergleichung dieser so nahe verwandten und unmittelbar in einander übergehenden Fossilien; und man mus deshalb erst — wie Herr Frebs spater bei Ausstellung der Formeln selbst thut — eine Reduction vornebnen, darch Division der Bestandtheile des Mesolithes mit 3.

lassen. Um so mehr fällt es mir aber auf, dass der Wassergehalt des böhmischen Mesolithes sich dieser Regel nicht fügt. Nach ihr müßten in 100 Theilen des letztern für den Kalk (diesen im Zustande des Trihydrates angenommen) 6.74; für das Natron (als Bihydrat) 4.45, zusammen also 11,17 Theile Wasser zugegen seyn, statt 14,125, welche ich bei wiederhohlten Versuchen gefunden habe, und welches, wie beim Skolezit, einer Menge von drei Aequivalenten Wasser, gegen ein Aequivalent Base (diese sey nun Kalk, oder aus Halk und Natron zusammengesetzt), entspricht.

In die kleinen Abweichungen des Kiesel - und Thonerdengehaltes, wie ich ihn in-dem bohmischen Mesolithe, verglichen mit den übrigen Mesolithen, gefunden habe, gladbe ich nicht eingehen zu müssensondern will mir darüber nur eine Bemerkung erlau-Sowohl aus den vier von den Herren Fuche und Gehlen angestellten Analysen, als aus der meinigen, ist ersichtlich: dass bei größerm Kieselgehalte, der Thongehalt abnimmt; und umgekehrt, wie der Thongehalt zunimmt, die Menge der Kieselerde sich in dem Masse verringert, dass die Summe der Sättigungswerthe beider immer dieselbe bleibt, und also auch hier das eine als das Complement des andern aufzutreten scheint. Diese fällt freilich hier, bei geringerer Abweichung, weniger auf, als bei dem Kalk und Natron; wird aber wirklich merkwürdig bestätigt; durch Betrachtung früherer Zeolithanalysen, wo die Verhältnisse zwischen Thon - und Kieselerde viel größere Abweichungen darbieten. In dieser Ansicht bin ich vorzüglich durch die Analyse eines stark verwitterten Meselithes von Hauenstein (die indessen woch der Wiederhohlung, womit ich mich eben beschäftige, bedarf)

bestärkt worden; indem ich hier den Kieselgehalt wark vermindert, den Thongehalt stank vermehrt angetroffen habe, ohne das jedoch die Summe der Sätztigungswerthe beider Bestandtheile sich bei Vergleischung mit frischem Mesolith verschieden gezeigt hätzte; — ein Umstand, der beiläusig auch für die von. Mehrern angenommene Umwandlung der Kieselerde in Thonerde zu sprechen scheint.

Drückt man die Bestandtheilverhältnisse des Nathrolithes, der beiden Mesolithe und des Skolezites (alle vor Tuchs und Gehlen untersuchten nicht beach tend) in den Buchstabenformeln, wie sie Berzelius leichterer Vergleichung wegen in die Mineralogie eingeführt hat, aus; die basischen Bestandtheile Malk und Natron nicht als Hydrate, sondern als Silikate ahnehmend: so erhält man folgende Schemen:

Natrolith 3 AS + NS<sup>3</sup> + 2 Aq.

Bohmischer Mesolith 3 AS + (\(\frac{1}{4}\) N + \(\frac{1}{2}\)C) S<sup>3</sup> + 5 Aq.

Mesotith v. F. u. G. 3 AS + (\(\frac{1}{4}\)N + \(\frac{1}{4}\)C) S<sup>3</sup> + 2\(\frac{3}{4}\)(?) Aq.

Skolezit 3 AS + CS<sup>3</sup> + 3 Aq.

Berücksichtigt man jedoch die unlängbare wechtelseitige Veränderlichkeit der Kalk- und Natrongebaltes; und, wenn man die frühern Zeolithanalysen, so wie meine noch nicht vollständig bestätigte, des verwitterten Mesolithes, geltend machen will, auch die gegenseitige Veränderlichkeit des Kiesel- und Thonsrdegehaltes: so möchte man wirklich versucht werden, die Constitution der drei erwähnten Zeolithgattungen ganz anders, auf eine bisher in der Mineralogie freiheh nicht übliche Weise — die deshalb aber wohl micht übliche Weise — die deshalb aber wohl micht übliche Weise — die deshalb aber wohl micht für ungereimt zu erklären seyn möchte — anzusehen.

Statt die Zeolithe als Verbindungen anzusehen, is welchen die nächsten Bestandtheile lauter aus zwei sehr differenten Körpern bestehende, gleichsam neutrale secundäre Verbindungen (Silikate, allenfalls auch Hydrate) eind: scheint man vielmehr annehmen zu müssen, dass das Thonsilikat (dessen Bestandtheile bekanntlich in geringem Gegensatze stehen) als solches und nachdem alle Hieselerde ihm zugetheilt worden, die Function des elektrisch-negativen oder sauren Besiandtheils übernehme, und sich nun als Säure besonderer Art mit einer einfachen (Kalk oder Natron), oder einer zusammengesetzten (Kalk und Natron) Base vereinige, allenfalls noch in die Verbindung (Krystall-) Wasser ausnehmend.

Der saure Bestandtheil (also das Thonsilikat) kann nun eben so gut, wie der basische im Mesolith, in seiner Zusammensetzung (also den entfernten Bestandtheilen des Zeoliths) hinsichtlich des quantitativen Verhältnisses variiren, wenn nur die Summe der Skitigungswerthe keine Aenderung erleidet, und also für den sauren Bestandtheil neun; für den basischen einem Oxygenwerthe entsprechen muß. Nach dieser Ansicht würden sich die Formeln für die genannten Zeolithe in folgende verwandeln:

für den Natrolith 9(+A + S) + N + 2 Aq.

Mesolith 9(+A + S) + (+N + C) + 3 Aq.

Skolezit 9(+A + S) + C + 3 Aq.

Ob übrigens die Bestandtheilverhältnisse der nächsten Bestandtheile auch den Gesetzen der bestimmten Mischungen folgen oder nicht: möchte vor der Hand um so eher unentschieden gelassen werden dürfen, da die ganze Ansicht, so wie alle unsre Ansichten über



die Constitution mehrfach gemischter Körper, bisher keinen Anspruch auf objective Gültigkeit machen kann, und von der verschiedenen Vorstellungsart eines Jeden abhängt. Eben deshalb habe ich aber auch um so weniger Anstand genommen, meine Ansicht mitzutheilen, da sie vielleicht doch zur Erklärung einiger Anomalien in der Zusammensetzung der Mineralien führen kann.

Aus allem bisher Gesagten möchte ich aber auch nicht dafür stimmen, den böhmischen Mesolith, ungeachtet einiger Abweichung in den Verhältnissen, von dem der Herren Fuchs und Gehlen specifisch zu unterscheiden; was übrigens, wenn man es thun wollte, durch die Beiwörter "natrolithartiger" und "skolezitartiger" passend bezeichnet werden könnte.

Ist der geschmolzene salzsaure Baryt ein Chlorid oder ein salzsaures Salz?

Vom

Dry Pleischlin, Prag-

Die Arbeiten Davy's, Gay-Lussac's und Thenard's begründeten eine neue Ausicht über die Natur der oxydirten Salzsäure und der salzsauren Salze. Die meisten Chemiker sehen nun das Chlorin (oxydirte Salzsäure) als einfach und den größten Theil \*) der salzsauren Salze als primäre Verbindungen aus Chlorin und einem Metalle bestehend an; doch fehlte es nie an Gegnern, welche die fältere Ansicht als die wahrscheinlichere und begründetere mit triftigen Beweisen vertheidigten, an ihrer Spitze steht Berzelius \*\*),

<sup>\*)</sup> Denn manche sind wahre hydrochloriusaure Salse, wie z. B. hydrochloriusaure Magnesia.

<sup>\*\*)</sup> Gilbert's Annalon der Phys, B. 50,

Murray, Hildebrandt, Rudolfi, Lampadius und Ure stellten mehrere Versuché an, welche die Gegenwart von Oxygen in dem Chlorin beweisen sollten; aber ihre Versuche würden von den Vertheidigern der neuen Ansicht wiederholt und Resultate erhalten, welche dieser neuen Ansicht ganz das Wort sprechen. So z. B. (um nur die letzteren anzuführen) folgerte Dr. Ure\*) aus seinen Versuchen, dass Wasser ein wesentlicher Bestandtheil des salzsauren Gases sey; denn er erhielt; als er salzsaures Gas durch Glasröhren, in welchen Eisen oder andere Metalle sich befanden, streichen liess, Wasser, und das Metall ward in ein Muriat verwandelt.

Humphry Davy bewies aber, dass die Wasserbildung aus der Verbindung des Hydrogens des salzsauren Gases mit dem Oxygen ganz zufällig sey, und dass das Oxygen aus dem Alkali und dem Bleioxyde des Glases, so wie aus der atmosphärischen Lust, welche noch immer in dem Apparate vorhanden ist, herrühre; denn je mehr man diese Quellen des Oxygens vermeidet, um so geringer ist nach Davy die Wasserbildung.

Hr. A. Vogel \*\*) in München las in der k. Akademie der Wissenschaften eine Abhandlung über die zusammengesetzte Natur der salzsauren Salze. Er fand durch mehrere und wiederholte Versuche, dass geschmolzenes Hornsilber, geschmolzenes salzsaures Zinn, Mangan, und geschmolzener salzsaurer-Earyt durch

<sup>)</sup> Annal, d. Chim. et d. Phys. T. VII. Fev, 1818, p. 217.

<sup>\*\*)</sup> Gilbert's Annal. d. Phys. Neueste F. 1819, St. 1. S. 45 u. ff.

geschmolzene Phosphorsäure in der Glühhitze zersetit werden, wobei er die Entwicklung von Salzsäure beobachtete. Denselben Erfolg sah er, wenn statt der Phosphorsäure die eben genannten Körper mit glasigem, saurem phosphorsaurem Kalk glühend zusammengebracht wurden. Er glaubt, da H. Davy seine Hypothese der Chlorinmetalle größtentheils auf die Unmöglichkeit gegründet hat, die Chlorinverbindungen durch verglaste Phosphorsäure zu zerlegen, so dürste eine andere Ansicht über die zusammengesetzte Natur dieser Verbindungen anzunehmen seyn.

Hr. Vogel sagt, zum Schlusse seiner Abhandlung: "Die vom Hrn. Dulong angekündigte Thatsache, daß die stark geglühte Phosphorsäure eine Quantität Wasser enthält und zwar so viel, daß der Sauerstoff desselben ein Drittel des in der Säure befindlichen Sauerstoffs beträgt, wird bei der Erklärung nicht ohne Nutzen seyn: nur muß ich bemerken, daß hiebei eine Täuschung zum Grunde liegen kann, weil sich die Phosphorsäure in einer hohen Temperatur verflüchtiget".

Die Erfolge dieser Versuche von einem so ausgezeichneten Chemiker machten mich in meiner Aneicht der Dinge schwanken, und ich beschloss zu meiner subjectiven Ueberzeugung einige Versuche anzustellen, welche ich hier öffentlich mitzutheilen wage.

<sup>\*)</sup> Die Feuchtigkeit der Phosphorsäure bei der Weifsglühhitze bestätiget auch Davy durch seine neuesten Arbeiten. The philosophical Magazine etc. Dec. 1818, wovon ein Auszug in den Annal, d. Chim. et d. Phys. Tom. X. p. 218.

Die Thatsache von Dulong \*) lässt freilich noch immer eine andere Erklärung zu, und bietet den Vertheidigern der Hypothese, dass die geschmolzenen salzsauren Salze keine secundären Verbindungen, keine Salze, sondern primäre Verbindungen aus zwei Einfachen (Unzersetzten) nämlich Chlorin und dem Metalle bestebend seyen, einen erwünschten Ausweg dar, indem sie sagen konnen, die Salzsäure habe sich aus dem Chlorin ides Silberchlorides \*\*) z. B. und dem Hydrogen des Wassers, welches in der Phosphorsäure enthalten sey, erst während des Versuches gebildet.

Ich hoffte, dieser Einwurf sollte dadurch entkräftet werden, wenn stöchiometrisch gezeigt würde, dass in der, aus dem zum Versuche angewandten Chloride durch die wasserhaltige Phosphorsäure erhaltenen Salzsäure, nach dem jangenommenen Bestandtheilverhältnis von Chlorin und Hydrogen in derselben, eine viel größere Menge Hydrogen vorhanden sey, als das in der glasigen Phosphorsäure enthaltene Wasser liefern konnte, d. h. wenn gezeigt würde, das die aus dem zum Versuche angewandten Körper erhaltene Menge Salzsäure so beträchtlich sey, dass das in der Phosphorsäure enthaltene Wasser zu ihrer Bildung durchaus nicht hinreiche, die Salzsäure daher als solche mit einer Base zu einer wahren secundaren Ver-

<sup>\*)</sup> Annal. d. Chim. et d. Phys. T. H. p. 141 sqq.

<sup>\*\*)</sup> Ich glaube austatt Chlorinsilber, Silberchlorid sagen und schreiben zu sollen, weil man nicht Oxygensilber, sondern Silberoxyd zu sagen beliebt hat, und der Consoquenz wegen also auch Merkurchlorid, Kalinchlorid u. s.
w. wie Merkuroxyd, Kalinoxyd sagen sollte.

bindung vereinigt in dem untersuchten Körper bereits vorhanden war, und nicht erst während des Versuches gehildet werden konntes

Nach [Dulong \*) beträgt der Wassergehalt derglasigen Phosphorsäure so viel, daß die Oxygenmenge des Wassers dem dritten Theile der Oxygenmenge
der Säure gleich ist. Nach den neuesten Versuchen
van Berzelius \*\*) besteht die Phosphorsäure aus 44,05.
Phosphor und aus 55,95 Oxygen, mit diesem Bestandtheilverhältnifs stimmt das von Dulong angegebene
sehr nabe überein; denn er fand in 100 Theilen Phosphorkäure 44,48 Phosphor und 55,52 Oxygen. Legt
man das Berzeliussche Verhältnifs zum Grunde, so
betrüge die Oxygenmenge im Wasser der Phosphorsäure 18,65. Dieses Oxygen erfordert aber, um Wasser zu bilden, 9,3313 liydregen, beide verbanden geben 20,38 Wasser \*\*\*).

Nach der Ansicht von Davy \*\*\*\*) besteht des ealzeaure Gas aus einem Verhältnistheil (Antheil = 1,25) Hydrogen, und aus einem Antheile Chlorin = 44 (oder aus gleichen Volumtheilen von beiden), daher würden 2,331 Hydrogen, welche im Wasser der Phosphorsäure vorhanden sind, 82,053 Chlorin erfordern, um 84,383 salzsaures Gas zu bilden. Fände sich nun durch directe Versuche eine bedeutend größere

<sup>• )</sup> am angeführten Orte.

<sup>\*\*)</sup> Annal, d. Chim. et Phys. T. II. p. 212.

<sup>\*\*\*)</sup> Nach Duissg sind in 100 Theilen trockener Phosphorsiure 20,6 Wasser enthalten.

ten. Uebensetzung v. Woff. 1, Bd. 1 Abtheil. S. 223.

Menge salzsaures Gas, so wäre diels ein offenbarer Beweis, dals die Salzsäure aus dem angewandten Silber-, Mangan-, Zinn-, Barytchlorin durch die Phosphorsäure entwickelt worden wäre, und diese Verbindungen mülsten dann als salzsaure Salze angesehen werden.

Doch ist auf diesem Wege zu keinem ganz sicheren Resultate zu gelangen, weil wir die Zusammensetzung der Phosphorsäure noch nicht ganz mit Gewissheit kennen. So fand Davy \*) bei seinen neuesten Untersuchungen ein von dem Dulongschen und
Berzeliusschen zie nlich weit abweichendes Verhältniss
der Oxygenmenge in der Phosphorsäure; ja beinahe
Jeder, welcher über die Zusammensetzung der Phosphorsäure arbeitete, fand ein anderes Bestandtheilverhältnis, wie folgende Zusammenstellung zeigt:

. Thomson	Dulong	- Berz	Davy	
Phosphor 100	100	100	100	100
Oxygen 121,28	124,8	127;04	128,17	134,5

Um dem Wassergehalte der Phorphorsäure, welche durch Oxydation des Phosphors mittelst der Salpetersäure bereitet wird, auszuweichen, wollte ich eine wasserlose Phosphorsäure durch Ausglühen des phosphorsauren Ammoniaks bereiten; ich mußte jedoch auch diesen Gedanken wieder aufgeben, weil nach den Versuchen von Dulong \*\*) die auf diese

<sup>\*)</sup> Im Auszuge in den Annal. d. Chim. et d. Phys. T. X. p. 207.

<sup>\*\*)</sup> Traité de chimie élémentaire p. Thenard T. I. p. 570. Il. edit. Sollte es wohl eine Verwechslung seyn mit dem Wassergehalt der Phosphorsaure? Denn in dem Auszug

Weise bereitete Phosphorsäure auch nach längerem Glühen noch immer etwas Ammoniak zurückhalt, und daher immer wieder die Bildung der Salzsäure aus dem Hydrogen des Ammoniaks und dem Chlorin des angewandten Chlorides möglich wäre und erklärt werden konnte.

Um allen diesen Einwürsen zu entgehen, und mit eine subjective Ueberzeugung zu verschaffen, ob geschmolzenes Hornsilber, geschmolzener salzsaurer Baryt und Kalk u. s. w. Chloride oder salzsaure Salzsind, wandte ich ganz wasserlose Borasäure \*) au, welche mir hiezu am geeignetesten zu seyn schien, und welche auch schon vom Gay - Lussac und Thenardzu gleichem Zwecke angewandt wurde.

Da es unter meinen Verhältnissen durchaus nicht möglich war, mir ein Platinrohr zu diesen Versuchen zu verschaffen, so konnte ich auch reine, ganz entscheidende Versuche hierüber nicht anstellen, die Geräthe, welche mir zu Gebote standen, waren ein Platintiegel und ein Platinlöffelchen.

Die zu den Versuchen verwandte Borasäure war aus Borax (borasaurem Natron) durch Salzsäure gefällt, und in dem Platintiegel ausgeglüht worden, das erhaltene Borasäureglas wurde im destillirten Wasser gelöst und krystallisirt. Von diesem schneeweißen

aus Dulenge Arbeit a. a. O. steht nichts von Ammoniakgehalt und das Original Mémoires' d'Arcueil T. Ill. steht mir nicht zu Gebot.

<sup>\*)</sup> Ich ziehe vor im Sprechen und Schreiben etett der es übel klingenden Borexsäure, Borezäure eder Borinsäum zu gebrauchen.

Borasaurehydrat wurde allmählig fin kleinen Portionen auf dem Platinlöffelchen so viel geschmolzen, bis das Löffelchen vom hellen wasserklaren Borasaureglas angefüllt war.

ter Baryt (genau gewogen) wurden in dem Platintiegel durch eine Stunde in der Weißglühhitze erhalten,
noch heiß auf die Wage gebracht und genau tarirt,
zeigte sich beim Auswägen der Tara ein Gewichtsverlost von 1,570 Grammen als Krystallwasser, daher sind
in 100 Theilen krystallisirten salzsauren Baryts 15,70
Krystallwasser enthalten.

Ein anderer Versuch mit 5 Grammen auf dieselbe Weise angestellt, zeigte einen Gewichtsverlust von 0,782 Grammen, daher in 100 Theilen Krystallwasser = 15,64, welches mit dem Resultate Anderer ziemlich genau übereinstimmt; denn Bergmann und Rose fanden 16,5; Kirwan 15,06; Bucholz 16; Berzelius 14,799 Krystallisationswasser in 100 Theilen salzsauren Baryt.

Die Borasäure wurde nun durch eine Stunde ir starker Glühhitze erhalten (der Platinlössel glühte ganz weis), am Ende sloß sie ruhig ohne aufzuschäumen, in diesem ruhig sließenden Zustande wurde sie noch längere Zeit erhalten. Zu gleicher Zeit wurde der salzsaure Baryt im Platintiegel durch eine Stunde der Weissglühhitze ausgesetzt. In diesem Zustande wurde die Borasäure zu dem salzsauren Baryt gebracht, im Augenblicke des Zusammentressens entstanden weise Dämpse, welche nicht im geringsten den erstickenden Geruch verbreiteten, welcher das Chlorin vor allen übrigen Gasarten auszeichnet, und der sich auch bei sehr geringen Mengen dieses Gases leicht bemerken lusst; doch rochen diese Dämpse auch nicht nach

Salzsäure. Darüber gehaltenes blaues, und um es empfindlicher zu machen, befeuchtetes Lackmuspapier wurde etwas geröthet, um einen darüber gehaltenen Glasstab mit Aetzammoniak bildete sich ein weißses Beschlag, dieser wurde in eine verdünnte salpetersaure Silberlösung gebracht, worauf alsogleich ein käsiger Hockiger Niederschlag, erschien, welcher am Lichte violett wurde.

Herr v. Steinmann, Professor der allgemeinen und speciellen Chemie am technischen Institute zu Praghatte die Güte, meinen Versuch durchzusehen und mir zu rathen, diesen Versuch zu wiederholen, und eine große Menge Borasäure mit wenig salzsaurem Baryt zusammenzubringen, und noch neuerdings zu glüben, was ich auch that und folgende Versuche anstellte.

Um die Natur der in dem obigen Versuche entwichenen Dämpfe näher kennen zu lernen, wurden 4 Grammen Borasaurebydrat in dem Platintiegel über einer Weingeistlampe bis zum Glas geschmolzen, hiehei entwichen Dämpfe, welche trockenes blanes Lackmuspapier rötheten (die Röthung verschwand nach einiger Zeit wieder), an darüber gehaltene trockene und mit Aetzammoniak befeuchtete Glasstäbe einen Beschlag bildeten, welcher sich als Borasäure zu erkennen gab.

Um mich noch mehr zu überzeugen, nahm ich wieder 4 Grammen Borasäurehydrat in den Platintiegel, setzte einen Helm darauf, legte eine kleine Vorlage vor und erhitzte sie langsam mit der Weingeistlampe. Es destillirte Wasser herüber, welches schwach sauer schmeckte und blaues Lackmuspapier stark röthete, nach a Tagen war das Lackmuspapier nur mehr

her schwach geröthet. Eben so verhielt sich eine bösing von Borasaure; wahrscheinlich bleibt das Lackmuspapier nur so labge roth, so lange noch Was-🎥 -enng vorbanden ist, um die Borasäure gelöst zu. mhalten; wie aber das Wasser allmählig verdampft, fird die Borasäure stare und wirkt nicht mehr auf Lackmuspigment, daher das Verschwinden de r Pothung. In dem Helme fand sich ein stæres Sublimat, welches jedoch nicht gesammelt und für sich ge-Rogen werden konnte. Der vorber tarirte Helm hatter retrousset, 0.10 Grammen am Gewichte zugenommen, velches auf 100 Theile gerechnet 2,5 Grammen be tragt, dieses als Borasaurehydrat angesehen, gabe was vertise Borasaure 1,125. - Im Wasser gelöst zeigtet a sich al. Borasiure, mit salzsaurem Baryt entstand dur dom eine Trübung, wenn Ammoniak hinzugesetze wurde, in welchem Falle durch die doppelte Wahlantiebung der borasaure Baryt erst entstehen konnte: Die in diesen und den vorigen Versuchen beobachte-Dampfe waren daher nur Borasaure, nicht Salz-Taure, wie ich anfangs zu glauben geneigt war. Frei-Meh kann man hier fragen, warum in dem ersten Vermehe sich die Borasäure nicht schon früher verflüchtigte, warum erst bei dem Zusammenkommen der Boresaure mit salzsaurem Baryt. Vielleicht war eine Spur von Wasser zugegen, vielleicht ist der Contact Minreichend, eine geringe Menge fluchtig zu machen. Alles diels ist moglich, ich weifs es jedoch nicht, und kann den Grund dieser Erscheinung nicht angeben auch wurde sie bei den späteren Versuchen ungeachdet alle Autmerksamkeit auf sie gerichtet war, nicht nehr walirgenommen.

Ich wolke zugleich sehen, wie viel denn eigent-

lich der Wassergehalt in dem Borasaurehydrat betra ge; nach Berzelius \*) sind in 100 Theilen krystalli sirter Borasaure 44 - 45 Theile Wasser enthalten wovon die Hälfte Krystallwasser ist. Zu dem Endi wurden die obigen 4 Grammen Borasäurehydrat nur durch & Stunden in der Weissglühhitze erhalten, hierand herausgenommen, noch heils auf einer genauer Wage tarirt, und die Tara auf einer feinen genauer Mendelsohnschen Wage abgewogen, wobei sich ein Gewichtsverlust von 1,84 Grammen zeigte, daher blie ben noch 2,16 Grammen wasserlose Borasaure. Die ser Versuch wurde zweimal wiederholt, und beidemale genau derselbe Verlust gefunden; 100 Theile krystale Lisirte Borassure verlieren daher durch heftiges Aus glühen 46 Theile. Man könnte annehmen in 100 Their len krystallisirter Borasäure seyen enthalten 54 Theile wasserlose Borasäure, verbunden mit 4 Antheilen Was wer (11,25 🔀 4) = 45, und 1 Borasäure wäre durch die entweichenden Wasserdämpfe mechanisch mit fort gerissen worden, wie es der vorige Versuch mit der Helme zeiget.

Die in dem obigen Versuche erhaltenen 2,16 Grammen ganz wasserloser Borasäure wurden in der Platintiegel neuerdings durch 1; Stunden in der Weife glühhitze erhalten, in dem Platinlössel wurde 1 Gramme krystallisirter salzsaurer Baryt eben so lange in der Weissglühhitze und im ruhig schmelzenden Zustanderhalten und nun letzterer in die erstere gebracht Es entstanden gar keine Dämpse und von einem Auß

<sup>\*)</sup> Elemente der Chemie der unurganischen Natur überseit 7. Blumbef. 1816. 1 Thi. S. 194:

brausen war gar nichts zu bemerken; die zusammengebrachten Stoffe wurden gleich wieder in den Ofen gebracht und zur Begünstigung wechselseitiger Einwirkung, als alles ruhig floss, mit dem Platinlöffel gut gemengt, und noch durch eine Stunde in der Glühhitze erhalten.

Da nach den frühern Versuchen 100 Theile krystallisirter salzsaurer Baryt 15,7 Krystallwasser verlieren, so ist die eigentliche Menge des geschmolzenen Barynchlorides \*) nur mit 0,845 zu berechnen. Berselius \*\*) giebt folgendes Verhältnifs des geglühten salzsauren Baryts an; in 100 Theilen sind enthalten 36,37 Saure und 73,63 Baryt. Dieses zum Grunde gelegt, enthalten die 0,843 des geglühten salzsauren Barytes (Chlorides) nur 0,6207 reinen Baryt. Da aber nach Thenard \*\*\*) 100 Theile Borasaure 156 97 Theile Baryt sättigen, so werden 2,36 Grammen Borasaure im Stande seyn, 2.958 reinen Baryt zu sättigen; in dessen sind in den 0.845 Grammen nur 0,6207 reiner Baryt enthalten, welche Menge Amal genommen erst 2,4828 betrigt, daher sind in dem gegenwärligen Versuche etwas mehr als 4 Antheile Borasaure auf 1 Antheil Baryt vorhanden, um auch durch das chemische Moment die Zersetzung des salzsauren Barytes zu begünstigen.

Aus dem Feuer genammen zeigten sich folgende Erscheinungen: das vorher ganz farbeniese wasser-

<sup>\*)</sup> Cay - Lustac sight den krystallisieten salssauren Baryt schon als sin Chlorid an.

Sobweigger's Journ, f. Chem. B. XXIII. p. 117.

<sup>\*\*\*)</sup> Traite diement. T. Il. p. 552.

klare Borasaureglas war jetzt milchweiß und durch scheinend, beim näheren Untersuchen zeigte sich ein doppelte Schichtung der gestossenen Stosse, die ober ste Schichte bildete das eben erwähnte milchweiße Glas, die unterste Schichte war etwas dunkler gesärb und ließ sich auch von dem ersteren durch leichter Zerbrechlickkeit unterscheiden, sie wurden also von einander getrennt, und jedes für sich untersucht.

a) Das milchweisse Glas wurde im Wasser von 17° C. gelöst, diese Lösung röthete blaues Lackmus papier, aber im obigen Sinne nicht bleibend, mit schwefelsaurem Kali erfolgte nur eine sehr schwache Trübung, welche durch Hydrochloriusäure nicht wie der verschwand. Mit salpetersaurem Merkurprotoxyd erfolgte ein doppelter Niederschlag, ein weißer und ein gelblich grüner, letzterer verschwand auf einige zugesetzte Tropfen Salpetersäure, ersterer nicht. Als Gegenprobe wurde gelöster salzsaurer Baryt mit gelöster Borasäure zusammengebracht, und gab mit salteersaurem Merkurpro.oxyd ebenfalls einen äbrlichen doppelten Niederschlag \*).

Beide diese Erscheinungen sprechen dafür, auf

<sup>\*)</sup> Nicht zusehr verdünnte Borasäure giebt mit salpetersenrem Merkurprotoxyd zusammengebracht einen gelblichen
gritnen Niederschlag; borasaures Natron einen gelblichenbald gelblich gran, später beinahe schwarz werdenden
Niederschlag. — Ich wählte salpetersaures Merkur statt
salpetersauren Silber, weil letzteres mit Borasaure einen
weißen, flockigen, käsigen, am Lichte bald violett werdenden Niederschlag, wie mit Hydrochlorinsaure giebtund däher in diesem Falle als Reagens auf Hydrochlorinsäure nicht dienen kann.

としているとことできるとことできるというというというというと

durch das Umrühren der flüssigen Materien wohl eine innige Mengung, keineswegs eine chemische Verbindung geschehen sey.

In Alkohol löste es sich unter Zurücklässung weiger Flocken auf, welche sich wie salzsaurer Barye
gegen Reagentien verhielten. Die alkoholische Lösung
mittelst eines Dochtes angezündet, brannte mit einer
schr schönen grün gefärbten Flamme. Der Rückstand
mit Wasser übergessen, löste sich darin auf, blaues
Lackmuspapier wurde durch die Lösung geröthet,
schweselsaures Kali nur sehr schwach getrübt, salpetersaures Silber wurde roth und weis gefallt \*). Das
milchweisse Glas ist daher als geschmolzene Borasäure
meusehen, welcher eine geringe Menge Barynchlorid
beigemengt ist.

b) Die dunkler gefärbte untere Schichte löste sich im Wasser von 17° C. sehr leicht, röthete blaues Lackmuspapier nicht, mit salpetersaurem Merkurprotoxyd entstand sogleich ein häufiger weißer Niederschlag (Calomel, Merkurprotochlorid), welcher durch Salpetersäure nicht wieder verschwand; mit schweselsaurem Hali ebenfalls ein starker weißer Niederschlag, welcher auf Zusatz von Hydrochlorinsäure nicht verschwand.

Product der Verbrennung des Alkonols erzengt, wird weiter untersucht. Wird Alkohol mittelst eines Dochtes verbrannt, so bleibt eine gesbliche Substanz zurück, welche im Wasser gelöst, blanes Lachmuspapier nicht röchtet, salpetersaures Silber sehr schneil seinwarz fallt, hydrochlorinsaures Gold und Platin werden dederch nicht gefällt.

Mit einigen Tropfen Wasser angeseuchtet und nur einige Tropfen concentrirter Schweselsäure dazu gebracht, entwickelten sich weisse Dämpse, welche darüber gehaltenes trockenes, blaues Lackmuspapier bleibend rötheten, ein Glasstab mit Aetzammoniak beseuchtet und darüber gehalten verbreitete dichte weisse Dämpse (Salmiak) auch der blosse Geruch ließ Salzeäure erkennen \*).

In Alkohol löste es sich nicht auf, schweselsaures Kali zu dem Alkohol gebracht, gab zwar einen häusigen weisen Niederschlag, der aber auf Zusatz von wenig Wasser gleich wieder verschwand und daher blosses schweselsaures Kali war; salpetersaures Silber bewirkte nur eine Spur von Trübung \*\*). Der Alkohol über den unlöslichen Rückstand mittelst eines Dochtes angezündet, brannte mit seiner gewöhnlichen Flamme. Der Rückstand nach dem Verbrennen mit Wasser gelöst, verhielt sich gegen Reagentien wie hydrochlorinsaurer Baryt, nur das salpetersaure Silbersalz wurde roth und weis gefällt. (Also auch hier hat sich ein neues Produkt gebildet).

Beim ferneren Untersuchen der glasigen Substanz fand sich ein Stückehen wie eine Insel mitten in der geschmolzenen Borasäure, dessen Farbe von jener unterschieden war; herausgenommen und untersucht zeigte es sich ganz als salzsaurer Baryt, mit concen-

<sup>\*)</sup> Bei dieser Gelegenhuit bestätigte sich die Erfahrung, daß schweselsaurer Baryt in concentrirter Schweselsäure zum Theil aufgelöst, und durch Wasser daraus gefällt werde.

<sup>\*\*)</sup> Nach Kirwan nehmen 100 Theile Alkohol von 0,834 nur 0,185 salzsauren Baryt auf. —

trirter Schwefelsäure übergossen, entwickelten sich weiße Dämpfe, welche sich als Hydrochlorinsäure erkennen ließen.

Diese Versuche wurden dreimal mit verschiedenen Abänderungen wiederholt, und immer dieselben Resultate erhalten. Einen Versuch glaube ich noch ansühren zu sollen. Borasäure und Hydrochlorinsaurer Baryt wurden in demselben Verhältnis ganz so wie vorher behandelt; aus dem Feuer genommen zeigte sich der salzsaure Baryt und die Borasäure ganz unvermengt; um die Stoffe besser mit einander zu mengen und die Berührungspuncte zu vermehren, wurden sie noch heiß aus dem Platintiegel genommen, in einem Stahlmörser schnell gepulvert, auf einer stählernen Reibschaale so schnell als möglich abgerieben, wieder in das Feuer gebracht, und durch 2 Stunden im starken Feuer erhalten.

Es war Alles zu Glase geschmolzen, welches, poch heiße, wasserklar war, aber beim weiteren Erkalten milchweiß wurde. Beim !genaueren Untersuchen zeigten sich mehrere gelbliche Puncte, von allen Seiten mit Borasäure umgeben und geschmolzen, welche herausgenommen mit Wasser angeseuchtet und mit Schweielsäure übergossen, hydrochlorinsaure Dämpfe entwickelten, zum offenbaren Beweis, daß die Barytverbindung durch die viersache Menge Borasäure auch bei dieser innigen Vermengung und bei dieser anhaltenden Schmelzung nicht gänzlich zersetzt werden konnte: ich sege nicht gänzlich; denn ein Theil ist allerdings zersetzt werden, es bildete sich borasaurer Baryt mit vieler freyer Borasäure zusammengeschmolzen: denn fein gepulvert mit Alkohol zusammenge-

bracht und mittelet einer Dochter eingerhaltet, weige

Von dieser Masse nahm ich e.315 Grammen, welche zur vollständigen Lösung 84,305 Grammen kochendes Wasser erforderten, daher ein Theil 265,7 Gewichtstheile erfordert, diese Lösung gab mit schwefelsaurem Natron einen weilsen in der Saltstäure und besliehen Niederschlag.

Die wiesrige Lösung wurde verdampft Gedecht nicht bis zur gänzlichen Trockene), es bildete sich ein weißer unkrystellinischer Bodenestz, von welchen die füberstebende Flüssigkeit abgegossen und filtrict wurde.

- a) Die Flüssigkeit röthet blaues Lackmuspapier, schwefelsaures Kali bewirkt darin eine kaum merkbare Trübung, selpetersaures Merkurprotoxyd einen geriagen weifsen Niederschlag.
- b) Der weisse Bodensatz löste sich in verdünster Salzsäure und Salpetersäure gänzlich und leicht auf, schwefelsaures Kali bewirkt in diesen Auflösusgen einen häufigen weißen Niederschlag, eben so salpetersaures Merkurprotoxyd, welcher letztere weder in Salzsäure noch Salpetersäure auflöslich war.

Die in diesem Falle Statt gehabte Zersetzung ist durch die angezogene Feuchtigkeit während des schnellsten Pulverns und Reibens bedingt worden.

Nach Berzelius \*) ist die Verwandtschaftsordnung der Borasäure (freilich auf nassem Wege) folgende: Baryt, Strontian, Kalk u. s. w. Daher besitzt Borasäure zu dem Baryt die stärkste Anziehung und

<sup>\*)</sup> Elemente u. s. w. S. 495.

il sie sich mit ihm in der Weissglühhitze (folglich z wasserlos), wenn er ihr als geschmolzenes wasloses Barynchlorid dargeboten wird, nicht verbin, so glaube ich, wird die Borasäure unter gleichen ständen die übrigen Chloride ebenfalla nicht zeren können, und deswegen betrachte ich den gemolzenen salzsauren Baryt und mehrere andere als re Chloride, obwohl ich auch wahre hydrochlosaure Salze annehme z. B. hydrochlorinsaure Thonlakerde.

### , Carradori

Versuche und Beobachtungen

Reizbarkeit der Pflanzen,

insbesondere des

Lattichs,

TOR

Chivachino Carradori.

Im Auszuge aus dem Italienischen \*)

Y o m

Professor Meinecke.

Der gemeine Gartensalat, Lattich, Lactuca eativa, außert in bestimmten Epochen seines Pflanzenlebens eine ausgezeichnete Reizbarkeit. Dies ist, so viel ich weiß, noch nicht bekannt: ich glaube daher der Physikern willkommen zu seyn, wenn ich über diese Pflanze und überhaupt über die Reizbarkeit der

<sup>\*)</sup> Memorie della società italiana, XII, II, 30,

Pflanzen eine Reihe von Beobachtungen mittheile, die mich überrascht und erfreut haben.

Wird eine Lattichpstanze, wenn sie aufgeschosten ist, besonders aber wenn sie in der Blüthe steht, mit dem Finger leise berührt, so eicht man plotzlich an dem Punkte, wo sie berührt worden, einen milchigten Sast hervortreten, der dieser Pslanze eigenthümbich und in Gestalt kleiner Tropsen in ihr besindlich ist. Doch zeigen diese Erscheinungen bloss die kleinen umfassenden Blätter (folia amplexicaulia), die an dem Stengel zerstreut herablausen und die Kelche der Blumen, nicht aber der Stengel und dessen Veräste lungen.

Die Berührung eines jeden sesten Körpers, er mag noch so glatt seyn, lockt diesen Sast hervor, noch mehr aber ein leichter Reiz oder ein leiser Stoss. Schon die leiseste Berührung mit dem seinsten reizenden Mittel, z. B. mit einer Pslanzeusaser, ist ost schon hinreichend, die Pslanze so sehr zu erregen, das sie den Milchsast in kleinen Dunstströmen augspritzt, die ein ausmerksames Auge in der Lust wohl bemerkt.

Ein kleiner Tropfen Wasser behutsam ohne Bewegung oder mechanischen Druck oder Stofs an die
reizbarsten Theile des Lattichs angebracht, bewirkt
keine Saftergiefsung, eben so wenig ein Tropfen von
Salpetersäure, Schwefelsäure oder Salzsäure, 'sobald
man aber einen Tropfen oder mehrere von irgend einer Flüssigkeit auf die Pflanze fallen läfst, so schiefat
der Saft bervor.

Auch reizende Dünste, z.B. Dampf von Taback, Salpetersäure, Schwefel u. s. w. bewirken keine Saftergiessung. Die Einwirkung des Luststroms prüfte ich, indem ich durch einen Strohhalm auf die empfindlichsten Theile der Pflanze stark blies, allein ich sah nur dann zuweilen eine Wirkung, wenn ich den Halm schr näherte.

Die Wärme war unwirksam: wenn ich eine glühende Kohle oder rothglähendes Eisen der Pflanze näherte, so schienen die getroffenen Theile derselben getödtet zu werden. Kälte, vermittelst Eis angebracht, wirkte eben so wenig.

Aber die kleinen Insecten, welche sich auf der Pflanze bewegten, vermochten durch leichte Berührung ihre Reizbarkeit zu wecken und die Milch zur Erregung zu bringen. Ein angenehmes Schauspielt gewährten mir die Ameisen, welche auf dieser Pflanze zuweilen Nahrung sammeln aus dem Safte, der durch ihre Berührung unter ihren Füßen aufquillt: sie erinnerten mich an die Gärten der Dichter, wo Milch und Nectar strömt.

Die Pflanze hört nicht auf Milch zu ergießen, wenn sie aus dem Boden genommen; auch nicht ein abgeschnittener Zweig, sofern man ihn nur so aufbewahrt, daß er seine Lebenskraft nicht ganz verliert. Als ich eine blühende Lattichpflanze, welche lebhafte Reizbarkeit zeigte, über der Wurzel abschnitt und nach und nach senkrecht ins Wasser tauchte, so bemerkte ich, daß so wie das Wasser allmählig die Oberstäche berührte, ihre Blätter und Kelche den gewöhnlichen Saft ausspritzten Nachdem sie ganz untergetaucht war, so reizte ich sie im Wasser wie vorher an der Luft, und erhielt ebenfalls den Saft, und in besonders hestigen Strömen, wenn ich den Reis verstärkte.

Dies ist ohnstreitig nur die Wirkung einer der

Pflanze inwohnenden Kraft, da sie hier nicht verletzt ist, und aus ihren organischen Zellen und Gefäfsen hae eine Zusammenziehung oder eine Art von Sytoln der Saft nicht hervordringen kann.

Die Reizbarkeit kann an der Pflanze wiederbolt pregt werden, aber eine Verlängerung des angebrachten Reizes bleibt unwirksam, ganz wie im thierischen Leben. Jedesmal, wenn ich in bestimmten Zwischentäumen ein und dieselbe Pflanze und an gleichen Stellen mit einem festen Körper berührte, erfolgte dieselbe Erscheinung, eben so wie die Zusammenziehung der thierischen Muskel bei erneuertem Reize sich wiederholt. Doch konnte ich sie nicht verlängern durch unhaltende Reizung; es schien vielmehr die Thätigkeit der Pflanze zu erschlaffen, da sie nur nach einiger Zeit für den Reiz empfindlich war. Auch dieses Gesetz findet man in der thierischen Organisation wieder.

Auf eine mechanische Ursache kann diese Wirkung nicht zurückgeführt werden: denn die Saftergieseung steht nicht in Verhältniss mit der Hestigkeit des Stolses und wird durch Stechen nicht befördert: wenn ber der Reiz der Berührung durch eine leise Reibung oder durch Prickeln vermehrt wurde, so nahm nach die Ergiessung an Lebhastigkeit zu.

Wärme, Kälte, starke Dünste oder Flüssigkeiten und chemische Reagentien überhaupt sind bekanntlich für mehrere Pflanzen starke Reize, allein nicht für den Lattich. Diese Pflanze hat also eine eigenthümliche Reizbarkeit, oder vielmehr eine Reizbarkeit besondern Grades: Und es ist begreiflich, daß die Pflanzen eben so wenig wie Thiere in gleichem Manse

Ganradord

mit den Kriften, welche ihre Itabeanhängkeit begründen, ansgestatiet seyn können.

Die aufgeregte Reizbarkeit dieser Phanze wirk besonders auf die Reschleunigung der Bewegung ihrer Saftes.

Dale die Pflanzen eine währe Circulation des Sale haben, davon kann man sich leicht überzeugen. Mat nebme eine garte Pflanze der Wolfsmilch, Euphorbis Cyparissias, welche noch keine Zweige hat, und schueide an ihren Seiten Blätter ab; as wird sogleich em: diesen Wunden ein Milchsaft herausströmen; wenn man nest auch die Spitze derselben abschneidet, so wird man eine etarke Milchergielsung aus der ebera grofeern Verletzung bemerken, und nicht mehr aus den witern kleinern Wunden. Hehrt man den Versuch um, schneidet man zueret die Spitze ab; und dami die Seitenblätter, so wird man bloß aus jener, nicht aus diesen, den Saft hervordringen sehen. - Wäre die Saftbewegung hier blofs mechanisch, so würde der Saft, sich aus allen Oeffnungen ergielsen, und könnte nicht so schnell wie hier an einzelnen Stellen gehemmt Es zeigt sich hier offenbar eine lebendige . werden. Kraft, welche die Säfte mit besonderer Schnelligkeit nach den verschiedenen Puncten des Pflanzenkörpers hinführt.

Untersuchungen.

über das Verfahren,

die Gallerte und

andere stickstoffhaltige organische

Elemente'

in ihre letzten Bestandtheile

zu zerlegen,

von

Michelotti.

Aus den Mémoires de l'Academie de Turin 1811, ll. 3. im Auszuge übersetzt vom

Professor Meinecke.

Wenn man eine bestimmte Menge eines überoxydirt salzsauren Salzes mit einer ebenfalls bestimmten Menge angemessen trockner Gallerte durch Hitze zersetzt, so wird man erhalten:

1. Die oxydationsfähigen Bestandtheile der Galferte plus dem Oxygen des Salzes, und

2. Ein salzsaures Salz nebst den feuerbeständigen Bestandtheilen jener Substanz. Wasser, welche die zersetzte Substanz liefert, zu underscheiden von dem durch die Verbindung des Hydrogen mit dem Oxygen des Oxydes entstandenen u. s. w. Dar rüche Bleioxyd ist leichter als das Bleioxyd in ziemlicher Reinheit zu haben; allein dieses Oxyde mindlieche Sabstanz nicht vollständig.

Husdert Theile rothes Bleioxyd, mit 45 Theiles

wickelten nach und nach Folgendes:

gefrüht worde.

s. Kohlensture und kohlenseures Asimoniak.

Wasser, which was and ammoniakhaltiges Oct held

Hiermit endigte der Process. Das Oxyd Besind sich in vollkommen metallischem Zustande mit Ausnahme eines sehr geringen Rückstandes von grauem Oxyd vermengt mit kleinen Kügelchen einer ungemein glänzenden thierischen Kohle, die an der Lust erhitzt lebhaft verbrannte.

Unter den drei angezeigten Zerlegungemethoden erscheint die letzte als die einfachste. Das kohlenhaltige Oel, welches am Ende der Zersetzung übergeht, so wie auch das basische kohlensaure Ammoniak, könnte man von neuem über Oxyd zersetzen; doch wird bei diesem Verfahren immer einige Unsicherheit bleiben über die bestimmte Menge des Ammoniaks, das durch seine Flüchtigkeit sich leicht der Einwirkung des Oxyds entzieht. Man wird es am genauesten durch tropfbarffüssige oxydirte Salzeäure zersetzen.

Nur die ausgezeichneten Thatsachen, die ich in

このとはからいということのとなるというというというとうとしていましているというというというと

Verlauf der Versuche beobachtete, hier anzugeban, ist meine Absicht. Doch sey es mir erlaubt, durch inige Bemerkungen zurückzuweisen auf den Vorgang er Zersetzung jener Substanz.

Solange ein Körper in seinem Zustande beharrt, muß ein Gleichgewicht da seyn zwischen der Antehung seiner Bestandtheile und der Einwirkung der megebenden Körper: aber dieses Gleichgewicht kann bensowohl als die Anziehungen der schon verbundeten Bestandtheile ein Erfolg einer gegenseitigen gleichen Wirkung seyn. In diesem Falle befinden sich Allgemeinen die organischen Körper, deren Betavren in ihrem Zustande wenig fest ist.

Wenn die Gallerte, welche eins der Hauptelemente der animalischen Oeconomie zu seyn scheint,
and sich ziemlich beharrlich verhält, in einem Zustande gedacht wird, worin ihre Bestandtheile im Gleich;
gewicht stehend gegenseitig auf einander wirken, so
könnte man daraus folgenden Gang der Zersetzung
ader der Aufhebung des Gleichgewichts unter den Bestandtheilen dieser Substanz herleiten.

Verbrennung des wenigst feuerbeständigen und brenulichsten Bestandtheils (Hydrogens), bis der Sticktoff in Masse das Hydrogen mit dem Oxygen theilt; und dieser Punkt tritt dann ein, wenn die Kohle sich desazotisirt und dadurch verbrennlicher wird. Bis zu welchem Grade die Verbrennlichkeit der Kohle durch einen Stickstoffgehalt vermindert werden kann, ist noch unbekannt.

Ein kohlenbeltiges Oel wird also so lange nicht gebildet, als noch freies Ozygen zur vollständigen Verbrennung des Hydrogens vorhanden ist. Nur beim tetzten Versuch wurden durch eine sehr erhöhte Tem-

Journ, f. Chem u. Phys., 25. 30, 4, Heft

peratur die Bestandsheile in einem verbundenen Za stande zu rasch abgeschieden, als daß der entwickelte Sauerstoff zu ihrer Verbrennung ausreichte.

Die bisher angeführten Versuche leiteten mich zu einem Verfahren, welches mir weniger verwickelte. Erfolge geben mußte: nämlich zur unmittelbaren Verheennung der animalischen Substanz in Sauerstoffgat.

Dieses Verfahren orfordert einen etwas zusammengesetztern Apparat und Bestimmungen verschieder ner Art.

Der Apparat besteht aus einem Gasometer gefüllt mit Sauerstoffges, das aus dem Behälter über
Stangen Actskali geleitet wird, ehe es zu einer kryt
stallenen Röhre gelangt, welche sich über einem Ofen
befindet und die zur Zersetzung bestimmte Substans
epthält. Die Röhre verlängert sich mit einer Röhre
hie zu einem zweiten tiefern Ofen, und endigt mit einem schlangenformigen glasernen Vorstofs, der in
zerstofsenem Eis liegt und sich in einer sehr kleisen
Glaskugel öffnet, welche wieder mit einer Woulfschen
Flasche voll Kalkwasser, und diese endlich mit einer
pueumstischen Wanne in Verbindung steht.

Diese Vorrichtung ist also aus sehr verschieden nen Gefassen zusammengesetzt: ihren Inhalt zu bestimmen würde weitläuftig seyn, auch musste ish dabei auf die darin befindliche atmosphärische Luft Rücksicht nehmen. Es ist hinreichend den Inhalt des Gasometers zu wissen.

Ich liefe das Sauerstoffgas des Gasometers durch den genzen Apparat strömen, sammelte es wieder in der Wanne, und brachte es wieder in den Gasometer zurück. Dies hat keine Schwierigkeit: in kurzer Zeit wird dadurch die Luft des ganzen Apparats mit der

AND WAY

8,6 ,4

in dem Gasometer besindlichen gleichartig. Dann lässt man vermittelst der Wanne eine Probe der Lust al und unterwirst sie einem endiometrischen Versuche.

Das Sauerstoffgas, welches zu diesem Versuche diente, war ans Quecksilberoxyd gewonnen: aber durch das angezeigte Verfahren war es mit der atmosphärischen Luft des Apparats vermischt und gleichartig geworden: diese Mischung bestand aus

Die Menge des in dem Gasometer befindlichen Gasgemisches betrug bei + 10° Temperatur und 28"/
Luftdruck 407,658 Kubikzoll.

Den Leim bereitete ich zu dem Versuche dadurch vor, dass ich ihn durch Alkohol niederschlug aus einer geseiheten wässrigen Lösung, und im Wasserbade trocknete: dadurch erhält man einen ziemlich reinen Leim, der auch leicht zu einem bestimmten Grade der Concentration gebracht werden kann. Bei nachberigen Arbeiten habe ich indess das Versahren der Zubereitung geändert, da der Leim hierdurch nicht zu seinem Maximum der Trockenheit gebracht und von einem Alkoholgeruch nicht ganz besreit werden kann.

55 Gran dieses Leims füllte ich in den ersten Theil der Höhre, und nachdem die Verkittung trocken war, fing ich an die Krystellröhre, worin der Leim sieh befand, allmählig zu erwärmen. Zu gleicher Zeit öffnete ich etwas den Hahn des Gasometers, um durch den ganzen Apparat eine ununterbrochene Btrömung von Gas zu erhalten.

. In dem Augenblicke, ale der Lein in feurigen

Elufe kem, hemerkte ich, ein hänniges Aufsprüben einer blauen Plamme, doch ging nur wenig Gas in die
Glocke über, Sobeld der Leim braun geworden war,
zeigte sich des Flammeneprüben nicht mehr so häufignandern es fingen dampte Verpustungen an, wodurch
etwas verkohlter Leim in die Verlängerung der Röbre über den zweiten, bei diesem Versuche nicht geheizten Ofen hinübergestolsen wurde.

In dieser zweiten Periode der Zersetzung bildete sich Wasserdunst, der sich in dem Schlangenrohr verdichtete. In die kleine Glaskugel ging nichts Merkliches über.

Sobald der Leim verkohlt war, trat eine anders, ganz verschiedene Periode der Zersetzung ein. Es fanden weder Flemmen noch Verpuffungen Statt, aber die Hohle des Leims, welche beinahe rothglühend geworden war, entzündete sich plötzlich mit so rascher und lebhafter Flamme, als wenn gemeine Kohle sich entzündete: es schien in diesem Augenblicke die Kohle von Stickstoff befreit zu seyn.

Während dieser Verbrennung wurde also eine große Menge Oxygen verzehrt: ich mußte also den Hahn des Gasometers noch mehr öffnen. Doch tret kein Gas in die Glocke der pneumatischen Wanne über. Der Dunst des Schlangenrohrs war dicht und das Kalkwasser getrübt, und in kurzer Zeit hatte sich ein sehr reichlicher Niederschlag gehildet.

Der Dunst, welcher in den zweiten Theil der Röhre strömte, setzte hier einen Antheil bräunlich gefärbtes Wasser ab, und ausserdem befand sich darin die durch Verpuffungen herübergeworfene kohlige Substanz. Der ganze Inhalt der ersten Röhre war vollständig verbraunt und es blieb nur Asche übrig. Nun fing ich au unter der zweiten Röhre Feuer

So wie diese Röhre sich erhitzte, verdunstete das gefärbte Wasser, und es zeigten sich einige kleine Flammen begleitet von leichten Verpuffungen. Sobald die Kohle sich erhitzte, wurde die Verbrennung lebhafter; aber dieser Theil der Röhre hielt nicht aus gegen die vereinte Wirkung des innern und äußern Fenere: sie öffnete sich. Sogleich verschlofe ich das Gasometer und die entstandene kleine Oeffnung und zog den Ofen zurück. Obgleich die Oeffnung underzächtlich war, so ging doch etwas Gas und dampfförmige Substanz verloren. Diesen Verlust, besonders an Gas, suchte ich genau zu schätzen: doch aber kann ich das Ergebnifs dieser zum Theil unvollständigen Zerlegung nur sehr annähernd angeben.

Während dieser Operation wurde das Gas, welches anfangs aus dem Gasometer kommend keine Verbindung eingegangen und durch eine bestimmte Menge Kalkwasser geströmt war, in der pneumatischen Wanne gesammelt. Sorgfältig sonderte ich das Gasnach den Epochen der Zersetzung.

Nachdem der Apparat jerkaltet war, führte ich den ganzen Inhalt wieder auf die Temperatur und den Druck am Anfange des Versuchs zurück, nämlich auf + 100 und 28".

Der Rückstand des Leims betrug auf der Waage

Phosphoreaufem und kohlensaurem	Kalk	1,00	Gran
Unverbrannter Kohle		1,50	***
-1 -11 - 1	_	2,50	
Verbrannt waren also	أستنا ا	22,50	a seriei
Denn das Gewicht des Leims war	2	5,00	

#### Michelotti über das Verfahren,

	In	dem i	weiten	Theil	des	Apparate	hefanden sich
821	fester	und	tropfb	arffűsa	igen	Substanz	hefanden sich

Kohlensäuerliches Ammoniak 1,00 Gran Kohlensaurer Halk 113,293 -- VVasser 46,00 --

Dazu obige Substanzen in der

o mile

500

-BELL

Sammtliche feste und tropibare

Producte

Das Gas betrng bei + 10° Th. und 28" Bar.

Erster Antheil

Zweiter — 10,710 — —

Die Menge des in dem Gasometer übrig geblisbenen Gas bei 10° Th. und 28" B. war 190,803 Kubikzell; es geben also die anfänglichen zum Versuche bestimmten 407,658 minus 190,803 Kubikzell eine Menge von 216,855 H. Z., und nach Abzug von etwa 13 H. Z. Verlust, 294,855 H. Z. verbrauchten.

Das erste Gas des pneumatischen Apparats be-

Kohlensäure 00,000

Hydrogen 00,000

Oxygen 35,334

Stickgas 66,666

Das zweite Gas aus

Oxygen 35,715 Stickges 64,258

Das letztere während dem Verglühen der Hohle übergegangene Gas enthielt also weniger Stickgas als

s erste. Wenn man sich nun erinnert, dass das is des Behälters 83,34 Proc. Oxygen enthielt, so rd man überzeugt, dass die eigentliche Verbrennung r thierischen Kohle erst dann ansing, als diese von ickstoff frei war.

Obige Mengen von 40,805 + 10,710 = 51,515 bikzoll enthalten also in der ersten Abtheilung:

d in der zweiten

Um nun die wahre Menge des verzehrten Gases erhalten, muß man von der anfänglichen Menge a Betrag des Oxygens und Stickgases, der in den eumatischen Apparat übergegangen ist, abziehen und aussetzen, daß, die Menge des Stickgases in der anne nichts als das aus dem Gasometer übergeganne Stickgas ist. Wir werden nachher sehen, ob r diese Voraussetzung zulassen dürfen.

In dem Behälter befanden sich 83,34 Pc. Oxyn, mithin waren 204,855 Kubikzoll zusammengesetzt

Oxygen . 170,766 Kubikzoll

Stickgas . 34,089 ——

204,855 ——

Die Mengen des erhaltenen und übriggebliebe-A Stickgases sind gleich: wenn hier ein Untersabied

# 472 Michelotti über das Verfahren,

sich findet, so ist er dem Verluste des Gases zuzurechnen und sicher nicht groß.

Das Wasser des Apparats wog 46 Gran, welche bestehen aus

Das erhaltene kohlensäuerliche Ammoniak wurde su 1 Gran geschätzt: ich eage geschätzt; denn mein Prüfungemittel war nicht genau; es war schwefelsaufe Bittererde.

Nach Berthollet muss das kohlensäuerliche Ammoniak, das bei dieser Art Untersuchung sich bildet, aus nahe gleichen Theilen Säure und Ammoniak bestehen: es enthält also ein Gran dieses Salzes 0,5 Kohlensäure und 0.5 Ammoniak. Diese Menge Ammoniak aber besteht wieder aus 0,1 Hydrogen und 0,4 Stickstoff.

Nach Theodor de Saussiire werden 36,14 Kohle durch 73,86 Oxygen in Kohlensäure verwandelt: es enthalten also 0,5 Gran Kohlensäure des Ammoniaksalzes

Ob dieses Oxygen von dem Gasgemenge oder aus der zersetzten Substanz herrührt, ist hier für die Berechnung gleichgültig, denn das Oxygen des Leims findet man, wenn man von der Menge sämmtlicher Producte der Zerlegung das, was nicht Oxygen ist, plus dem verzehrten Oxygengas abzieht.

Das angewandte Gas stand im Behälter über Wasser und befand sich also im Maximum der Feuch.

tigkeit. Nach Saussiire wiegen 100 Rubiktoll des feuchten Oxygengases 51,257 \*) Gran. Wegen seines Gehalts an 16,66 Pc. Stickgas wäre bier eine Berichtigung anzubringen, doch kann man bei dieser Art Versuche eine kleine Differenz übersehen.

Die Menge des erhaltenen kohlensauren Kulks war 115,291 Gr. Diese enthalten 32,5 Kohlensaure, welche was 15,729 Gr. Kohle und 58,793 Oxygen bestehen.

Nach Berechnung der Ergebnisse der Zerlegung

wat der Leim gegeben.

Unverbrannte Kohle			٠	2,500	Gran
Asche					
Hydrogen des Wassers			٠	6,569	
Hydrogen des Ammonial	(6			0,100	
Stickstoff des Ammoniaks				0,400	<u> </u>
Kohle des Ammoniaksalz					
- Hoble des Kalks				13.729	- 1
	- 1		Ĭ	23,456	-4
Bleibt für den Sauerstoff des	Leim	۲.		1,54/	
			*	25,000	-

#### Bemerkungen des Uebersetzers.

Diese Berechnung scheint einiger Erläuterung und Berichtigung zu bedürfen, nicht allein wegen einiger anbestimmten Ausdrücke und dunkeln Steilen, sondern auch wegen der Incorrectheit einiger Annahmen und Voraussetzungen. Die Methode, welche Michelofti gewählt hat, ist sinnreich, denn hier werden die Gewichtsverhältnisse gasförmiger und sester Producte, ohne Reduction der Volume im Gewichte

<sup>&</sup>quot;) Im Originale steht \$12,37.

und amgekehrt, gefunden und mohrere Messungen der Temperatur, des Lustdrucks, des Gesässinhalts u. s. w. yermieden, aber die Resultate sind dagegen wegen mangelnder Controlle weniger sicher.

Gleich anfangs ist es überslüssig, den Gasinhalt des Apparats in Verbindung mit dem des Gasometers zu wissen: denn man findet die beim Versuche verbrauchte Gasmenge aus dem Minus des Gasometers allein. Dieses betrug 216,855 Kubikzoll und nach Abrechnung eines zufälligen Verlusts von etwa 12 K. Z. nur 204,855 K. Z. Darin gab die Prüfung 16,66 Proc. Stickgas an. Jene Gasmenge enthielt mithin 34,128 Kubikzoll Stickgas. Das davon übriggebliebene unverbunden übergegangene Gas aber betrug 51,515 Kubikzoll, worin 64,285 Procent oder 55,116 Kubikz. Stickgas: es fand sich also an absoluter Menge sämmtliches Stickgas, bis auf eine geringe Differenz, die einer unrichtigen Schätzung des Verlusts zugeschrieben werden konnte, in dem Recipienten wieder; es war also weder Stickstoff verdichtet, noch aus dem zerstörten Leime frei geworden.

Der Stickstoff des Leims fand sich in dem kohlensauren Ammoniak, an Gewicht 1 Gran, worin nahe 4 Gr. Ammoniak, und. das Verhältniss der Bestandtheile des Ammoniaks za + Hydrogen und 17 Stickstoff gerechnet, 0,412 Gree Stickstoff enthalten sind. Es fanden sich also in 25 Gran Leim 0,412 Gran, oder in 100 Theilen 1,648 Th. Stickstoff.

An Hohle blieben 1.5 unverbrannt: der übrige Kohlenstoff ist in den entetandenen kohlensauren Salzen des Ammoniaks und Halks enthalten. Das kohlensaure Ammoniak, an Gewicht i Gran, enthält etwa 4 Gran Kohlensäure, und diese, in dem Verhältnis von

- Same marine and house and the mile and the same of the

Kohlen, und in Oxygen berechnet, giebt wieder 0,136 Gr. Kohlenstoff. Die größte Menge Kohlenstoff ist in dem gefällten kohlensauren Kalk zu suchen. Wenn dieser aus if Kohlensäure und if Kalk, und die Kohlensäure aus if Kohle und in Oxygen besteht, so enthalten die entstandenen 115,291 Gran kohlensauren Kalk 19.848 Gr. Kohlensäure, und diese 13.594 Gr. Kohle. Fügen wir dazu den Kohlenstoff des Ammoniaksalzes und den Kohlensückstand, so erhalten wir 13,594 + 0,136 + 1,5 = 15,25 Gran Kohlenstoff in 25 Gr. Leim, oder 60,92 Theile in 100.

Der Wesserstoff des Leims andet sich in dem Ammoniak und in dem Wasser. Das kohlensaure Ammoniak und dar vorhin angestellten Berechmung i Gran Ammoniak und darin 0,188 Gr. Hydrogen. Die Menge des Wassers betrug 46 Gr., worin sich nach dem Verhältnisse von i Hydrogen und i Txygen, 5,111 Gr. Hydrogen befinden. Diese Menge zu sammengerechnet mit dem Hydrogengehalt des immoniaks geben 5,229 Gr. Hydrogen in 25 Leim, oder 20,916 in 100.

Der unverbrannte Salzrückstand betrug i Gran oder 4 Procent.

An Stickstoff, Köhle, Hydrogen und Asche entheiten also 25 Gran Leim 0,412 + 15,23 + 5,229 + 1

= 21,871 Gr. Da nun ausser diesen Substanzen nichts
weiter als Oxygen im Apparate gefunden wurde, so
muß das, was noch an dem Gewichte des Leims fehlt,
nämlich 25 — 21,871 = 3,129 oder 12,516 Procent,
der Sauerstoffgehalt des Leims seyn.

Hiernach besteht der Leim im Hundert aus

# 476 Michelotti über das Verfahren,

Stickstoff	1,648
Kohlenstoff	60,920
Wasserstoff	20,916
Sauerstoff	12,516

Kohlensauren und

Phosphorsauen Kalk 4,000

Und nach Abrechnung des kohlensauren und phosphorsauren Kalks oder der Asche:

Sticketoff	1,716
Kohlenstoff	63,459
Wasserstoff	21,787
Sauerstoff.	13,038
· · ·	100,000.

Dies weicht beträchtlich ab von Gay - Lussacs und Thenards Analyse des Leims \*).

ar areginger

Stickstoff	16,998-
Kohlenstoff	47,881
Wasserstoff	7,914
Sauerstoff	27,209
	100,000

Die Resultate des Versuchs, die zum Theil erschlossen und gefolgert, und nicht unmittelbar gefunden sind, leiden an Unrichtigkeiten, deren Größe sich nicht leicht bestimmen lässt, die aber sichtbar werden aus mehreren Widersprüchen. Die Menge des verbrauchten Oxygengases, in Gewicht übertragen, und die des Leims entsprechen nicht dem Oxygen der Producte. Auch der Vorgang des Processes scheint nicht genau angegeben zu seyn; ist es z. B. möglich, dels der Leim bei langsamer Erhitzung keine Verslüchti-

<sup>\*)</sup> Récherches Physico - chimiques II. 334

gung eines Theils seiner. Bestandtheile erleidet, ehe die Hitze stark genug wird, eine Entzündung mit dem stickstoffhaltigen Oxygen zu bewirken? Sollte vor der Entzündung keine der Erscheinungen, die den Anfang einer zerstörenden Destillation bezeichnen, eingetreten und keine elastischen Flüssigkeiten übergegangen seyn, die sich der Verbrennung entzogen?

Zur Zersetzung organischer Substanzen wird man also Michelottis Methode und den beschriebenen zu sammengesetzten Apparat wohl nicht zweckmäßig finden. Zieht man der Zersetzung vermittelst Kupferoxyd die Verbrennung in freiem Oxygen vor, so wird man so, wie Gayton-Morveau und Davy bei der Verbrennung der Kohle und des Diamant verfahren: man wird einen kleinen Antheil der organischen Substanz auf ein Platinschüsselchen gelegt in eine mit Oxygengas gefüllte Glaskugel einschließen und durch ein starkes Brennglas entzünden. Die Producte der Verbrennung, welche auß genaueste geleitet werden kann, und wobei weder Verlust noch ein fremder Zufritt möglich ist, verstatten dann die schärfste Prüfung.

# Ueber den

Steinheilit,

and sine neue darin entdeckte

Substanz,

V O R

I. Gadoliń.

Aus dem Lateinischen \*) vom Prof. Meinecke.

Dem um die Mineralogie hochverdienten Grafen Steinheil, Gouverneur von Finnland, zu Ehren nenne ich Steinheilit ein in Finnland entdecktes Fossil, das, bisher unter der Benennung blauer Quarz bekannt, zuerst durch ihn von Quarz getrennt und genauer bestimmt worden ist.

Nach seiner Untersuchung sind die Kennzeichen dieses Fossils folgende:

Die Farbe des reinsten Fossils ist dunkel veilchenblau, himmelblau und berlinerblau, geht aher

<sup>\*)</sup> Mémoires de l'Académie imp. des Sciences de St. Petersbourg. 1818. VI. 565.

chelformige Zeichnungen besinden, in ein helleres than, in blaulichgran, in grünlichgran und schwärzlichgrün über, je nachdem dem Steine mehr oder weiger Theilchen einer quarzigen oder glimmerartigen, chuppigen und netzförmigen, mit blossem Auge kaum unterscheidenden Substanz beigemengt sind. Selter finden sich röthliche, nelken oder haarbrauna Plecken. Dunkelblaue Stücke sind von zahlreichen teinen Spalten und Rissen durchzogen, welche oft in lebhastes Farbenspiel hervorbringen. Zuweilen ist ihr dunkelblaue Farbe so tief, dass der Stein beinabe schwarz und gegen das Licht gehalten, grün erscheint.

Das Fossil findet sich entweder derb, in unbetimmt eckigen Stücken, oder in folgenden regelmäßigen Gestalten:

- A. In vierseitigen; diese sind entweder
  - a. gleichseitig und rechtwinklicht, oder
  - b. zwei entgegengesetzte Seitentlächen sind größer als die heiden andern.
  - c. Selten sind die Endkanten abgestumpst.
  - d. Oft eind die Endkanten durch eine Fläche abgestumpft oder durch zwei Flächen zugeschärft.
    Nimmt die Breite der Abstumpfungsflächen so
    weit zu, das sie in den Seitenflächen der Säule zusammenstoßen, so erscheint die Grundgestalt völlig abgeändert.
- B. In sechsseitigen Säulen
  - a. mit vier breiten und zwei schmalen entgegengesetzten Seitenflächen, oder
  - b. mit zwei breiten und vier schmalen entgegengesetzten Seitenflächen.
- C. In zusammengedrückten achtseitigen Säulen mit

vier breitern und vier schmalern Seitenflächen. von welchen jedesmal swei breitere mit awei schmalern wechseln. Von den zusammenstofsenden zweibreitern oder schmalern Flächen ist gewöhnlich die eine breiter als die andere. Jede Fläche in gleich und parallel der gegenüberstehenden. Die Kante zwischen der breitern und schmalern Flie che ist gewöhnlich stark abgestumpft, selten die zwischen den beiden breiten Flächen, noch seltner die der beiden schmalen Flächen Die breitern Flächen bilden zuweilen unter sich und mit den Abstumpfungsflächen so stumpfe Winkel, dafe sie Theile einer convexen Fläche darzustellen scheinen. Auch täuschen die länget der Säule befindlichen Streifen und Unebenheiten leicht über die wahre Lage der Fläghen.

Von allen Graden der Größes zwischen unge wöhnlich große und zwischen klein sinden sich die Krystalle. Ungewöhnlich große sind die sechs und achteeitigen Säulen, welche selten vollständig, sondern meist durch Verwachsung mit Quarz und Schwefelkiel gedrückt und eutstellt vorkommen. Die Krystalle in mittlerer Größe und die kleinen finden sich selter einzeln, sondern meist an ihren schmalern oder breitern Flächen verwachsen oder stangenförmig verbusden. Durch die büschelförmige Verwachsung der kleinen Krystalle mit den größern entstehen scheinbar neue und unregelmäßige Gestalten mit rauher und gestreifter Oberfläche und mit höckerigen Endflächen

Die Oberfläche ist meist gestreift, an derben Stücken uneben, an Hrystallen glatt. Sie ist fast immer mit einem schwarzen, grauen oder dunkelgrünen, kalkartigen Uebstruge, und dieser wieder mit einem feinen wacheglänzenden oder matten Häutchen bedeckt.

Das Bruchansehen der dunkelblauen Stücke ist starkglänzend und zwar von Glasglanze. Die lichtern Stücke sind wenigglänzend von Wachsglanz, oder matt.

Der Bruch dunkelblauer Stücke ist groß- und kleinsplittrig ins unvollkommen Muschelige übergebend, zuweilen auch eben und beinahe schuppigblättrig. Dieser Uebergang findet sich vorzüglich am Queerbruche lichter Stücke. Der Hauptbruch derselben ist verstecktblättrig.

Die Bruchstücke sind meist unregelmäßig und scharfkantig. Zuweilen fallen sie rhomboidal aus, vorzüglich von helblauen Stücken. Zwischen den abgesonderten Stücken scheint eine dunklere Substans eingewebt zu seyn, welche durchsichtig ist und durchscheinende, lichtere, gerade Streifen oder schuppige Bündel enthält. Diese durchziehen die Bruchstücke Gestalt aschgrauer glimmerartiger Häutchen, kaum dem bloßen Auge unterscheidbar, ehe der Stein geglüht worden; dann aber zeigen sie sich deutlich in Gestalt undurchsichtiger Schuppen und von gelber Farbe in den Spalten des Steins, und bringen grünfiche, wolkige und gesteckte Zeichnungen hervor, wodarch die schöne himmelblaue Farbe desselben größetentheils zerstört wird.

Dunkelblaue und bräunliche Bruchstücke von zwei Linien Durchmesser sind durchsichtig. Grünliche Exemplare sind blofs durchscheinend und zuweilen nur an den Kanten durchscheinend.

An Härte gleich dem Quarz.

Spröde, leicht zereprenghar.

Drobt sauderlich schwer, fast, wie, Quara.

Peres f Com. Phys 25, Be 4 Heft 31

West Thongeruch, der besondere an geinen Eiemplaren merkhar ist.

Cebt in ein talkartiges Gestein über, auf zwieseche Weise: es sind entweder die Enden der mit einem schwarzen Ueberzuge bedeckten kleinen Krystalte von einer serpentinsteinartigen rabenschwarzen Subitanz, die sich ins Innere des blauen Steins allmählig verläuft, durchdrungen, oder der ganze Krystall ist haf einer Seite schwarz, nach und nach ins Grünlichgraue sich ziehend, und auf der andern Seite blau, allmählig ins lichter Grüne, dann ins Gelbe und Schwarzen be sich neigend, und hört endlich auf in einem schwarzen Ueberzuge, oder in einer Art von Actinot.

Kommt vor in den Kupferbergwerken bei Origervi in der Nylandischen Pfarrey Risko, Provinz Tavastehus. In einem alten, jetzt verlassenen Schachte
wurde dies his jetzt unter dem Namen blauer Quarz
bekaunte Fossil häußger und schöner gefunden als in
den neuern Werken; wo es meistentheils mit gemeinem Quarz, mit Kupferkies und verschiedenen talkartigen Substanzen vermengt ist. Die größern knollenund merenformigen Stücke sind überzogen und durchwachsen mit Asbest, Actinot, Chlorit, Glimmer oder
Serpentinstein. Häufig ist Kupferkies eingemengt, seltner Blende und Bleiglanz, zuweilen Molybdän. Regelmäßig ikrystallisirte und rein gefärbte Stücke finden sich nur in dem alten Werke; aus den neuern
Schachten erhält man dagegen größere.

Zur chemischen Unterenchung wählte ich vollkommen dutchsichtige, indhest blen getieber Stücke,

147. 149

ŧΰ

Jack J. Benn. S.

deren specifisches Gewicht bei 16° C gleich 2,6026 ge-

Vor dem Löthrohre verhielt sich das Fossil ganz verschieden vom Quarz, denn es schwoll nicht auf nit Natron und zerfloß auch nicht damit zu Glas. Vom Borax wurde es zwar aufgenommen, aber nur in sehr geringer Menge. Die dadurch erhaltene Glasperle war farblos.

Im offnen Tiegel geglüht erhielt das Fossil viele Risse, welche undurchsichtig, milchweifs, aschgrau oder röthlich den Stein durchzogen, und in fast rhomhoidale Stücke zertheilten. Die den Spalten eingewebe Substanz behielt ihren Glasglanz, aber wurde minder durchsichtig, lichter blau und zum Theil gelb und opalisirend. An der Oberfläche der Risse des serbrochenen geglüheten Steins zeigten sich glimmeratige Theilchen, Dadurch wurde ich zu der Meinung geleitet, das dies Fossil nicht aus gleichartigen Thei-Nen, sondern vielmehr aus Quarz und Glimmer zusammeugesetzt sey, bis ich das verschiedene Verhalten desselben beim Glühen im verschlossenen Gef ise beobachtete. Denn nun behielten die Stücke im Weilsglühen einen gleichartigen Zusammenhang. Die Farbe war dunkel blaulichgrau geworden, die Durchsichtigkeit vermindert und der Glasglanz in Wachsglanz umgeandert. Daraus schloss ich, dass die Farbenver-Inderung und die Zerreissung des im offnen Gefälse geglübeten Fossils von dem Zutritte der Luft abgeleitet werden könne.

Die Spalten des Fossils scheinen bei dem Glifhen theils durch die ungleiche Ausdehnung der Hitze, theils durch die Entwerchung des Wassergehalts ententstanden zu seyn: Auch bemerkte ich sinen beträchtlichen Gewichtsverlast, der mit der erhöhten Hitch und der Dauer des Glübens zunahm. Rin Probiercentner dieses Steins, der derche Rothglüben nur ein habes Pland verlor, erlitt in starker Weißglühbitss einen Gewichtsverlust von drei und ein Viertel I laud Auch war der Gewichtsverlust größer, wenn der Stein mehrmal geglüht und wieder abgekühlt wurde, als wenn man ihn nur einmal und länger glühte; endlich auch größer in offnen als in verschlossenen Gefaßen. Die Menge seines Wassergehalts schätzte ich auf mehr als drei Procent.

Zu den fernern Versuchen wurde das Fossil mit Wasser in einem Achstmötser zum feinsten Pulver zerrieben. Bei dem Reiben bemerkte ich einen Geruch, wie ihn feuchte Thonkörper, welche Eisenoxydal enthalten, ausstoßen. Das Pulver erschien, noch feucht, aschgrau und nach dem Trocknen weiße. Zu jedem Versuche wende ich einen Probiercentner an, oder den achten Theil einer Unse, der also hier die Einheit darstellt.

### Erster, Versuch,

d) Das Pulver wurde mit 173 Theilen Salzsäure übergessen. Diese färbte sich gelb, bewürkte mit Hülfe der Hitze einiges Aufbrausen, und verbreitete einen stinkenden Geruch gleich dem einer Mischung von Wasserstoffges, mit salzsaurem Gase. Nachdem die Flüssigkeit unter häufigem Umschütteln anhaltend digerirt und, der größte Theil der Säure abgedunstet werden, so blieb eine honigdicke Masse, von gelblickgrüner Farbe zurück. Mit vielsm Wasser wurde des unsufgelöst gebliebene weiße Palves ausgewüßt, wal-

nach dem Trocknen an Gewicht die Hälfte des ins betrug. Es schmolz vor dem Löthrehre mit Mensaurem Natron zu einer durchsichtigen, und Phosphorsäure zu einer undurchsichtigen Glaste, und zeigte dadurch an, daß alle durch Salzte aufloslichen Theile aus der Kieselerde abgewieden worden.

- b) Die Auflösung erregte einen sauern, anfangs enchmen darauf herben Geschmack. Nachdem die sechnissige Säure durch kohlensaures Kali neutrali-worden, so zeigte sich die Farbe rein gelb. Ferzugesetztes Kali bewirkte einen gelblichen Niederlag, der auf dem Filter gesammelt und ausgesüfst ede.
- e) Die wassrige Auflösung bedeckte sich an der kunt einem Häutchen. Der Wärme ausgesetzt, bed sie ein weißes Pulver aus, das sich in Schwe-ture unter Aufbrausen leicht auflöste, und in die-Verbindung an seinem Geschmacke als schwofelve Bittererde erkannt wurde.
- d) Der getrocknete Niederschlag b wurde von centrirter Schwefelsäure nicht merklich angegriffen loste sich fast angenblicktich auf, sobald Wasser essetzt wurde, und bildete eine farblose Flüssigkeit, che nach Abdunstung eines Theils der Feuchtigein weißes anfangs feines darauf körniges Pulver in liefs. Neu zugesetztes Wasser stellte die Aufang wieder her, die nun einen süßlich-herben Gomack angenommen hatte. Reines wässriges Ammok fällte daraus ein gelbliches Pulver. Die überstede Flüssigkeit wurde weder durch reines noch kohlensaures Kali verändert.
- ) Das durch Ammoniak gefählte Polver, ausge-

säfet and dann mit schn Thoilen in Webser gelösten hahlensauren Ammoniak digerirt, blieb unverändert. Die abgegossene klare Flüssigkeit hinterliefs besen Absteinsten keinen Rückstand.

- f) Dasselbe von neuem ausgesüßte Pulver wurde mach feught, mit destillirtem Essig übergessen. Dieses trübte sich, und gab mit Hülfe der Wärme eine weingelbe Anflösung, welche durch Verdunstung eingeengt, mit einem schaumigen Ueberzuge bedeckt und suletzt in eine gallertähnliche Masse verwandelt wurde. Zugesetztes Wasser stellte die Anflösung wieder her, doch blieb darüber eine gelbliche gallertartige Substans schwimmen.
- Ammoniak gäuzlich zu einer Gallerte. Nach und nach aber achied sich eine klare Flüssigkeitt aus der gelbes Gallerte, die nun mit vielem Wasser ausgesüßt wurde. Aus diesem Wasser fielen beim Abdunsten ocher gelbe-Theilehen nieder, welche gesammelt und getrockenet die Gestalt glänzender gelblichrother Schuppen annahmen und sich wie Eisepoxyd verhielten.
- A) Die geronnene Masse g wurde mit einem gleiches Gewichte concentrirter Kalilösung vermischt und das durch mit Hülfe der Wärme fast gänslich in eine klare Auflösung verwandelt. Nur einige dunkelrothe Flocken blieben unaufgelöst. Nach dem Erkalten aber wurde die Flüssigkeit wolkig, und setzte eine beträchtliche Menge eines ockergelben Pulvers ab, das sich oben als Eisenoxyd verhielt.
- Die kalische Auflösung trübte sich nach dem Zusatze von schwefelsaurem Ammoniak und setzte, nach Abdunstung des Ammoniaks, ein weißes Polyes ab, des der Alaunerde glicht denn es wurde von ver-

dännter Schweselsäure in der Wärme leicht ausgelöst und schmeckte dann wie Alaun. Auch bildeten sich nach dem Zusatze von etwas Kali wahre octaetrische Alaunkrystalle.

Aus den Erfolgen dieses Versuchs schloß ich, daß der Steinheilit vorzüglich aus Kieselerde und Alaunerde, verbunden mit etwas Bittererde und Eisenoxyd zusammengesetzt sey. Die Spuren von Wasserstoffgas, welche bei der Auflösung durch Salzsäure bemerkt wurden, leitete ich von der Einwirkung des Wassers auf wenig oxydirte Theile des Steins ab.

## Zweiter Versuch.

Mit dem viersachen Gewichte Salpetersäure digesirt und gekocht veränderte sich das Steinpulver nicht weiter, als dass es ins Blänliche spielte, während die Flüssigkeit sich leicht gelblich färbte. Sobald aber, noch vier Theile Salzsäure zugesetzt wurden, so fing eine Auflösung des Pulvers an. Nach anhalteuder Digestion und Abdunstung der überflüssigen Säure stellte die Auflösung eine zähe gelblichbraune Masse dar, welche in der Kälte zu einer festen mit kleinen Krystallen durchwebten Substanz gerann, und mit heißem Wasser ausgezogen, ein unaufgelöstes weisses Pulver zarücklies. Dies wurde von Salpetersäure nicht weiter angegriffen. Gewaschen und bei 60° C getrocknet, wog es 0,567. Es fühlte sich zart an, und schmolz mit gleichen Theilen kohlensaurem Natron vor dem Lothrohre zam durchsichligen Glase.

Die Flüssigkeit wurde bis zum achtsachen Gewichte des Wassers eingeengt und mit einer Auflösung von schweselsaurem Ammoniak versetzt. Rierans, an Gewicht 3, 2, von süfslichmurem, et was her bem Goschmack, die in der Wärme theils zerflossen, theils ihre Gestalt behielten. Ich erkannte sie als eine Verbindung von Alann mit achwefelsaurer Bittererde und Ammoniak.\*) mit einem Eisensalz versetzt.

Der von den Krystallen abgesonderten Flüssigkeit estzte ich Ammoniak zu, fast bis zur Sättigung der Säure, upd darauf benzoesaures Ammoniak, welches ein gelbes Pulver fällete. Dies nahm nach dem Weschen und Trocknen eine schwarze Farbe an und wog 0,15; nach dem Glühen 0,04. Es folgte dem Magnete.

Das abgedunstete Aussülsungswasser gab Krystalle von schwefelsaurem Ammoniak, vermischt mit andern feinen, federförmigen, in der Wärme zerfließenden Krystallen, welche durch ihren bittern Geschmack ein Bittererdesalz und durch ihren Geruch in starker Hitze Benzoesäure anzeigten. Diese wogen 0,162.

#### Dritter Versuch.

A. Frische Stücke des blauen Fossils werden wet der von concentrirter noch von verdünnter Schwefel säure angegriffen. Der geglühete Stein wird in seinen Spalten, die sich durch eine gelblichrothe Färbung auszeichnen, in siedender Schwefelsäure weiße, ohoo jedoch sein Gewicht zu verändern.

B. Auch der gepulverte Stein, mit dem zehnfachen Gewichte concentrirter Schwefelsäure digerirt, wird anfange wenig verändert. Wenn aber die Erhi-

<sup>\*),</sup> Im Originale steht Sulphas potassac.

trong bis zum Sieden gesteigert wird, so färbt sich die Flüssigkeit schwarz und verbreitet einen stechenden sauren Geruch. Zugesetztes Wasser verwandelt die Farbe der Auflösung in Gelb und erzeugt nach dem Erkalten kleine Salznadeln, welche bei dem Abdunsten zunehmen und eine krystallinische im heißen Wasser lösliche Masse hilden. Doch kann auf diesem Wege kaum mehr als der siebente Theil des Pulvers aufgelöst werden. Aus dem Rückstande, der an Farbe und Geruch dem grauen Thone gleicht, nimmt Salzsäure schwieriger, als aus dem frischen Steinpulzer, auflösliche Theile auf.

C. Mit heißem Wasser angeseuchtetes Steinpulver wurde in acht Theilen durch ein gleiches Gewicht Wasser verdünnte Schweselsäure digerirt. Nach Abadunstung des Wassers und Steigerung der Hitze sast bis zum Sieden der Säure, färbte sich die Flüssigkeit schwarz und verdickte sich. Sie blieb so in der Kälte. Etwas zugesetztes warmes Wasser brachte Hrystalle hervor und beim Erkalten gerann das Ganze zu einer sesten Salzmasse. Doch auch jetzt sand ich noch den größten Theil des Steine unaufgelöst.

D. a. Feinstes Steinpulver, durch Schlemmen aus dem gröbern Pulver abgesondert, wurde mit 30 Theilen heißes Wasser und 3 Theilen Schwefelsäure in der Siedhitze so lange behandelt, bis das Wasser wieder abgetrieben war. Die saure, schwarze und zähe Masse wurde bis zur Trockne geglüht. Zugesetztes Wasser erhitzte sich und löste einen Theil der Masse auf. Der unaufgelöste Antheil war pulvrig und von aschgrauer Farbe. Von neuem mit Schwefelsäure behandelt, ausgesüßt und getrocknet bei 60° C. wog der

Bücketand 0,571 , "ned geglühet 0,518. Br verhicht nich fast wie reine Kieselerde,

dunstet, bis sie, erkaltet, zu einer festen krystallinischen Masse anschossen. Darauf wurden ale wieder durch Wärme geschmolzen und mit Alkohol übergossen, worauf sich weißes Salzpelver niederschlug, dan mit Alkohol gewaschen, auf dem Filter gesammelt, und an der Luft einige Wochen lang getrocknet 3,65 wog, und in drei Theilen Wasser sich vollkommen auflöslich zeigte. Aus der wässrigen Auflösung desselben schieden sich bei langsamer Ausdunstung zuerst vierseitige Krystallkörner aus, an Gewicht 0,66, weiche in heißem Wasser aufgelöst und mit kohlensaurem Kali versetzt einen Niederschlag von 0,22 beinahe zeiner kohlensaurer Bittererde geben. Hierin fand sich mahe 0,05 reine Bittererde.

c. Die von diesen Krystallen abgesonderte und weiter abgedunstete Flüssigkeit schofs zu einer weichen schuppigen, merklich sauren Masse an, deren wäserige Auflösung von kleesaurem Kali nicht verändert wurde, aber mit kohlensaurem Kali einen gelblichweißen Niederschlag gab, der nach dem Trocknen der Siegelerde äbnlich war, und geglüht a.32 wog. Hierin fand ich als Hauptbestandfheil Alaunerde, ausserdem etwas Bittererde und ein wenig Eisenexyd.

d Die alkoholische Flüssigkeit war stark sauer. Nach Abdunstung des Alkohols fand sich eine von Hoblentheilen geschwärzte Masse. In der Auflörung derselben bewirkte kohlensaures Hali einen gelben schwammigen Niederschlag, welcher mit den Kohlenstheilen auf dem Filter gesammelt, gewaschen, gestrock

net und geglüht sich wie dunkelgelbes dem Magnete folgendes Eisenoxyd verhielt. An Gewicht 0,03.

#### Vierter Versuch.

- a. Das Steinpulver wurde mit zwei Theilen krytallisirtem kuhlensaurem Kali in einem silbernen Tiegel geglüht, bis das Silber zu schmelzen anfing. Es fand eich in dem Tiegel eine dunkelgraue beinahe schwarze, wenig zusammenhangende Masse, welche durch den Gerichtsverlust anzeigte, dass daraus das Krystallisationswasser nebst der Kohlensäure beinahe ganzlich ausgetrieben war. Mit heißem Wasser entstand eine kalische Auflösung, die mit Salpetersäure nur wenig aufbrausete. Als zu der gesättigten Flüssigkeit salpetersaure Bleiauslösung getröpfelt wurde, so entstand keine Trubung. Einer andern Abtheilung der Flüssigkeit wurde schwefelsaures Ammoniak zugesetzt: hiedurch trübte sie sich und liefs darauf einen weißen Niederschlag fallen, der nur zum Theil von Schwefelsäure aufgelöst wurde und damit Alaun darstellte. Hieraus ersah ich, dass die kalische Auflösung keine Substanz enthielt, die mit Bleioxyd ein unauslösliches Salz giebt. Ich fand blofs Alaunerde und Kieselerde, an Gewicht zusammen o,or8.
- b. Das vom Wasser nicht aufgenommene, noch fast schwarze Pulver färbte die Salzsäure beträchtlich, und verbreitete damit einen Geruch nach Hydrothiongas. Nachdem durch Sieden mit Wasser die auflöslichen Theile daraus ausgezogen worden, blieb ein schwärzliches Pulver zurück, das ausgezüßt und getrocknet an Gewicht den fünften Theil des Steins betrug. Dies hielt ich für unzersetztes Steinpulver: doch

bemerkte ich, dass es vor dem Löthrohre seine seine ze Farbe behielt, mit wenigem Borax ein dual färbtes und mit vielem Borax ein farbloses und sichtiges Glas gab, und sich an die Kohle nicht setzte. Nach anhaltendem Kochen mit Salzsäure tor es, wie das frische Pulver, die Hälfte seines wichts, und gab, nach Absetzung eines weißen Betandes, eine grünliche Auslösung, woraus durch ein gelber ins rosenrothe sich ziehender Nieders gefällt wurde. Ich stellte es für eine besondere tersuchung zurück.

dem mit Kali geglüheten und im Wasser aufgew ten Steinpulver erhielt, gerann beim Abdunste einer gallertartigen Masse, die getrocknet und Wasser und Salzsäure ausgezogen einen Rücke von 0,448 gab. Dieser verminderte sich durch Gi zu 0,376.

d. Nach Absonderung der Kieselerde fällete das Eisen durch blausaures Eisenkali, und erhielt blausaures Eisen, woraus ich 0,045 metallisches I darstellte. Hiernach schätzte ich den sämmtliche sengehalt des Fossils zu 0,057.

In der übrigen salzsauren Auflösung erkannt aus den vorhin erwähnten Anzeichen wieder die A senheit der Alaunerde und Bittererde.

## Fünfter Versuch,

a. Das Steinpulver wurde mit vier Theilen serfreies kohlensaures Hali vermischt in einem Pltiegel geglühet, und dadurch in eine trübe, gelb weiße Masse verwandelt, welche in verdünster

Diese Masse wurde getrocknet und in mit Salzgeschärstem Wasser digerirt. Sie hinterliefs ein
bes Kieselpulver, das an der Lust getrocknet 0,8776
hach dem Glüben nur 0,45 wog.

b. Die salzsaure Auflösung, mit gesättigtem hybionsaurem Kali versetzt, wurde schwarz und ganz achsichtig. In einem verschlossenen Gefäße aufchrt setzte sie nach und nach ein schwarzes zartes ninöses Pulver ab. Dies Pulver wurde auf dem an der Luft allmählig heller und nach dem Trockochergelb. Mit heißem Wasser gewaschen und er Luft getrocknet, wog es 0,735 und stark geat 0.336. Es war jetzt dunkelbraun, vermengt weißen Körnern.

c. Das Aussüfsungswasser war anfangs schwärzwurde aber an der Luft immer lichter und zufarbenlos. Kleesaures Kali fällete daraus ein
ses Pulver, das an der Luft getrocknet 0,18 und
äht 0,09 wog. Von der Salzsäure wurde es langund nur zum Theil aufgelöst. Wärme und ein
tz von verdünnter Schwefelsäure vermehrte die
seung, doch blieb noch ein Rückstand von Kiesel
kleinen Gypskrystallen ührig, an Gewicht 0,005.

d. Endlich erhielt ich aus dem Aussüfsungswasdes kleesauren Niederschlags durch kohlensaures
noch ein lichtgelbes Pulver, an Gewicht 0,076,
nach dem Glüben 0,03.

e. Hieraus und aus dem Niederschlage b erhielt durch Schweselsäure und Salzsäure, mit Hülfe der me als Hauptbestandtheile Alaunerde und Eisend. Als Rückstand blieb noch ein rosenrothes Polon Gewicht 0,018, das ich für Kieselerde hielt.

- rothe Farbe. Stärker geglühet, vorzüglich auf der Kohle und in der desoxydirenden Flamme vor dem Löthrohre wurde sie dunkelgrau und endlich schwärztlich.
- s. Mit kohlensaurem Natron schmolz sie in der reducirenden Flamme zu einem schwarzen Glase, abes in der orydirenden Flamme gab sie eine beinahe farbitase und durchsichtige Glasperle. Durch zugesetzte Eisenfeile wurde diese Glasperle grünlich, blieb abes durchsichtige doch schien die Eisenfeile ihre metallischglänzende Oberstäche nicht verloren zu haben.
- 5. Mit Borax floss die Substanz langeamer, gab aber ebenfalle ein farbloses Glas.
- 4. Mit phosphorsaurem Ammoniak entstand eine milchweise Perle, die sich nach einem Zusatz von mehrerem Salz entfärbte und durchsichtig wurde. Eisen schied aus diesem Glase ein metallischglänzendes Phosphoreisen, ohne das Ansehen des Glases beträchtlich zu verändern.
- 5. Durch kalte Salpetersäure wurde die Substans nicht verändert: aber in der Wärme entwickelten sich einige Gasbläschen und die Säure farhte sich weingelb. Doch verlor die Substanz weder an Farhe noch an Gewicht.
- 6. Salzsaure und Salpetersäure wirkten, besouw ders in der Hitze, stärker auf das Pulver und ent wickelten daraus häufige Gasblasen. Die Farbe desself ben wurde nicht zerstört, sendern nur blasser. Aus dem verminderten speo. Gewicht des Pulvers, das sein gen Umfang behauptend in der Flüssigkeit zu schaus mern anfing, sehlots ich auf eine theilweise Auflögung

Jeblichweiße, im Wasser auflösliche Salzmasse.
7. Verdünnte Schweselsäure schien durch eingetetes Pulver nicht verändert zu werden: sobald durch Wärme das Wasser größtentheils abgetriewar, nahm die Säure eine rothe Farbe an, ohne h die Menge und Farbe des Pulvers merklich erändern. Stärkere Erhitzung vermehrte die Röler Säure und brachte auch eine sehwärzlichbrauferbung au dem Pulver hervor. Dies blieb aber tentheils unaufgelöst.

B. In Wasser gelöste Phosphorsäure, erkitzt murely Pulver, wirkte nicht eher darauf, als bis sie zur kne abgedunstet war. Nun entstand eine schwartasse. Hieraus konnte man durch Wasser einige meile arsziehen, die eine gelbliche Auflösung gaEin gelblichgraues Pulver blieb unaufgelöst zu-

g. Die Auflösungen 5. 6. 7. 8. hatten einen hermehr oder weniger sauern Geschmack. Durch woniak wurden sie trüb und gaben weiße oder iche, mit blausaurem Kali blaue, und mit Gallusar pommeranzengelbe Niederschläge.

Hieraus erhellt, dass dies rosenrothe Pulver wenit Eisenoxyd noch mit Kieselerde übereinkommt.

keiner andern bis jetzt bekannten Substanz gleicht
seinem Verhalten: wir müssen daher annehmen,
es ein neuer eigenthümlicher Körper ist. Die beorn Erscheinungen des Versuchs 4. b lassen mich
tessen, dass durch eben diese Substanz das eigen.
liche Verhalten der schwarzen, den Säuren wiwebenden Masse hervorgebracht worden ist, und
ebendaselbst die neue Substanz durch Behandlung

# 498 Gadolin über den Steinheilit

schwarze, Farbe, und durch Salzsäure wieder grüne Farbe erhalten hat. Nach jenem Versuche be ich die Menge dieser Substanz in der schw Masse auf die Hälfte ihres Gewichts und in dem zen Steine zu 10 Procent schätzen zu müssen. Steinheilit würde also nach einer wahrschein Sehätzung enthalten:

Kieselerde	45,5
Alaunerde	<b>• 23,</b> 0
Neue Substanz	10,0
Bittererde	<b>8,3</b> .
Eisenoxydul	5,6
Wasser	7,4
•	100,0

## Auszug

d e s

# eteorologischen Tagebuches

V o m

Professor Heinrich

in

Regensburg.

April 1819,

B a r o m e t e r						
-	nato.	0. 1	Maximum.	Stande.	Minimum.	Median.
	1. 2. 5. 4. 5.	10 F. 2. 5 F 4 F. 10F. 8 A. 4 F.	27 1, 09	6 A. 10 A. 4½ F. 6 A.	27 0, 93 26 11, 48	27 1, 20 26 11, 60 27 1, 98 87 0, 16
	6, 7. 8. 9.	8 10 F. 10 A. 10 F. A. 8 F. 4 F.	27 0, 22 27 0, 17 27 1, 13 27 1, 10 27 0, 04	6 A. 6 A. 6 A.	27 0, 41 27 0, 03 26 10, 54	27 0, 77 27 6, 63 26 11, 38
	11. 12. 13. 14. 15.	4; F. 10 F. 10 A. 8, 10 F. 10 F,	26 9, 78 26 8, 54 26 8, 40 26 11, 05 26 9, 70	6 A, 4 A, 10 A.	26 7, 18 26 7, 24 26 9, 08	26 8, 65 26 7, 75 26 7, 75 26 10, 27 26 9, 26
	16. 17. 18. 19.	10 A. 10 A. 10 F. 10 A. 6 10 F.	26 8, 57 26 11, 05 27 0, 78 27 0, 61 27 0, 65	4½ F, 5½ F. 4F. 6A.	26 6, 53 26 10, 22 26 11, 69 26 11, 89 26 11, 38	26 10, 69 27 0, 39 27 0, 14
	21. 22. 25. 24. 25.	10 A 8. 10 F. 45 F.	27 0, 07 26 10, 76 26 10, 95 26 10, 01 26 10, 04	6 A. 6 A. 6 A. 4 A. 4 F.	26 10, 29 26 9, 82 26 10, 14 26 8, 63 26 8, 58	26 10, 24 26 10, 61 26 9, 30
l	26. 27. 28. 29.	101 A. 8F 10 A. 4 F.	27 0, 77 27 2, 02 37 3, 15 27 1, 14 26 11, 91	1. 5 F. 6 A. 6 A.	26 10, 50 27 0, 67 27 1, 83 26 11, 85 26 10, 96 2	27 1, 04 27 2, 02 27 0, 38
g	Im anz, Ion.	den iten F.	27 2, 90	den Gten A.	26 6, 53 2	6 11, 24

mom	eter.	HV	groi	neter.	Winde.		
Mic.	Me d'um			Me- dium,	Tag,	Nacht.	
5, 8 7, 6	9,50	766	642	679, 9 705, n	WNW. 2. 3	WNW. 1 WNW. 2	
6, o - o, 5 - o, 6	2,38	790	722	698, 6   765, 2   765, 4	WNW, 2, 3 NNO, 2 NW, 2	NW. 2. 3 NO. NW. 1 NW. 9	
T 2,6	4.78	824	760	789, o	NO 1. 2 NO. SO. 1. 2	NO. 1 ONO. 1	
-0,5 -1,8 -1,0	4.65	843 842	722 725		080,000,1,2	0. NW. 1 0S0. W. 1. 2 0S0. 1	
+ 0, 5		844	662	768, o		SO. SW. 1 OSO. 1	
4.9 6,0	9,63	883	763 763	855, 7 809, 2	OSO. 3	W NW, 3, 2 NO, NW, 1	
5,7	10, 71 12, 08	875	726	806.8	NW. SW. 2 SO. 2. 3	NW. 1	
8, o, 5, a	11, 12 11, 16 10, 6-	850 °	753 684)	790, 6 749, 8	NW. SO. 1 SW. SO. SW. 4	WNW. 1 SO1 W. SO, 1	
-	11,76		i		SW. NW. 2	NW. 1	
6, 7 6, 3 3, 0	9.93 8 :	745 1	661	760, 2 695, 2 744, 8	80. 1 WSW. 1, 2 NO. 2	NO. NW. 1 WNW. 1 NO. 2	
5, o 5, g	7.80	7.51	640	695, 9 610, 3	SO. 2. 3 NW. 2	NNO. 1 NO. 2	
2,6	2.00	មិរលៈ)	713	715, g 761, ŝ	NO. 2 ONO. 2, 5	NNO. 2. A NNO. 1	
1,8 10.8 +3.6	3.02	750:	548	757, 8 718, 0 729, 4	ONO. 2 ONO. 2.3 INO. 2	NNO. 1. 2 ONO. 1 SO. NW. 1	
-1,8			- j	753, s	-	_	

١

ą

P

Monatitag,	PV	Allgo Ueberk Witte		
,	Vorhittagu.	Nachmittags.	Nachts	Heitera T
3.	Trüb. Verm. Srüt- misch. Trüb, Regen, Wind. Schön, Wind, Heiter	Verm. Wind. Trub. Stürm. Trub. Stürm. Schön. Wind. Schön. Wind	Schon, Trüb, Wind, Schon, Trub. Sturm, Schön, Schön, Vermischt,	Vermuchte Trübe Tag Tage mit Tage mit
6. 7. 8. 9.	Verm, Wind. Schön, Heiter.	Schön Heiter, Wind, Heiter, Schön, Wind, Schön,	Schou. Heater, Heiter, Heiter, Heiter,	Tage mit Tage mit pelu Tage mit
17. 13. 13.	Heiter.	Heiter, Wind Heiter, Wind, Schön, Wind, Schön, Verm, Wind,	Heiter, Heiter, Verm. Schön, Stürm Nordlicht, Vermischt, Heiter.	Heitere N Schöne N Verm, N Trübe N Nachte m
35,	Trab. Wind.  Vermischt.  Vermischt.	Verm, Stür- misch. Vermischt. Vermischt.	Verm, Wind, Trüb, Heiter,	Nächte m. Nächte m Nächte m Echt
20.	Nebel, Verm. Wind	Trüb Regen. Graupela. Verm. Wind.	Heiter.	Betrag de
21. 22. 23. 24.	Trüb, Regen. Schon, Wind.	Vermischt. Trub. Regen. Verm. Wind. Trub. Wind. Trub. Regen. Wind.	Schön, Trüb.  Heiter.  Trüb. Wind.  Trüb. Regen.  Trüb. Wind.	Betrag de atung 1 Herraches de OS
26. 27. 28.	Verm. Wind Verm. Schnee Wind, Verm, Regen,	Trub. Wind. Verm. Wind. Verm. Wind. Trüb. Wind.	Heit. Nordlicht, Heiter, Verm, Wind, Trüb.	- WNW Zahl der tungen
30	Sturmisch. Trab.	Vermischt.	Verm. Heiter.	

# Literatur.

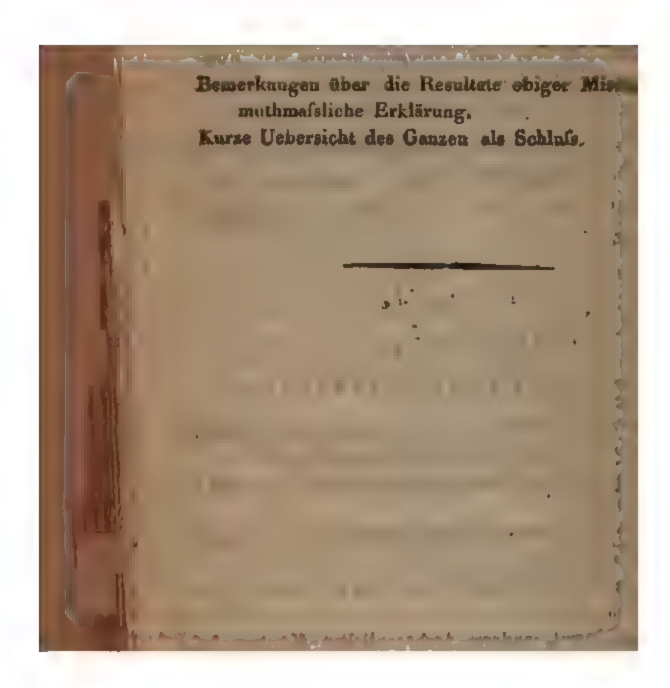
Heinrich, P., die Phosphorescenz der Körpar oder die im Dunkeln bemerkbaren Lichtpkänomene der unorganischen Natur etc.
Fünfte und letzte Abhandlung, von der
Phosphorescenz durch chemische Mischungen, gr. 4<sup>to</sup> Nürnberg bei Schrag.
1820.

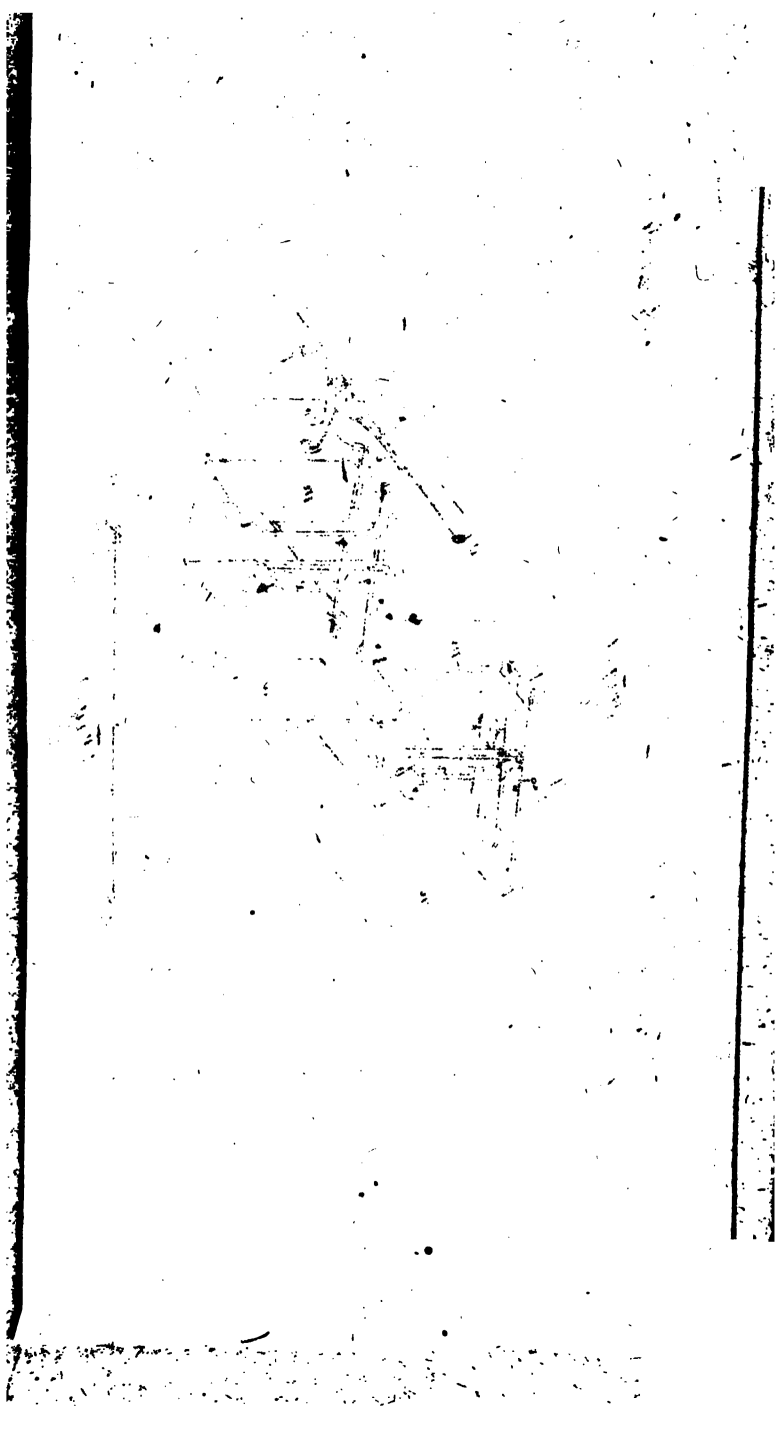
# I n, h a l t.

#### Erster Abschnitt.

#### Vorgenommene Mischungen.

- 1. Säuren mit ätzenden, milden, gesäuerten Alkalien.
- 2. Säuren mit ätzenden, milden, gesäuerten Erden.
- 3. Säuren mit regulinischen, oxydirten, gesäuerten Metallen.
- 4. Säuren mit Säuren, mit Wasser, mit geistigen Flüssigkeiten.
- 5. Säuren mit thierischen Fetten, mit milden und flüchtigen Oelen.
- 6. Säuren mit andern verbrennlichen Körpern ge- mischt.
- 7. Die Gasbildung mittelst Säuren.
- 8. Gase mit Gasen, mit verbrennlichen Körpern, mit Metallen, mit Säuren.
- 9. Wasser mit ätzenden Alkalien und Erden.

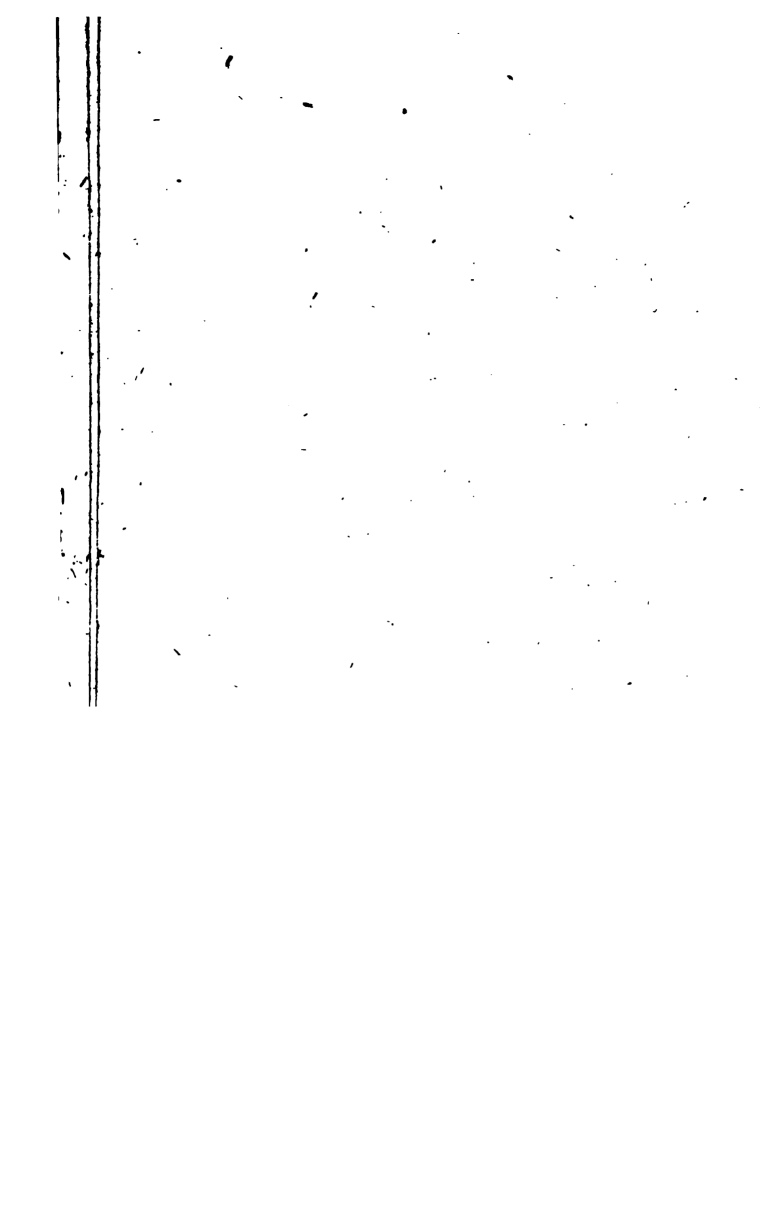




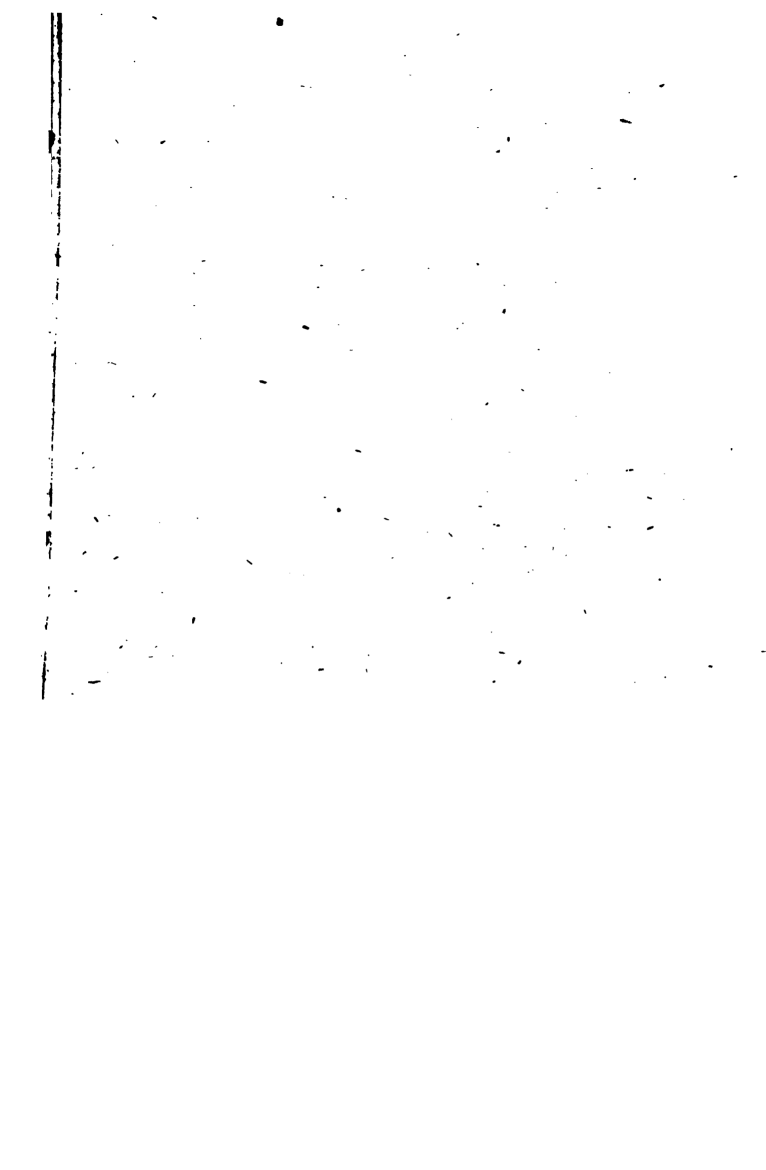
• ٠ -• -١. .

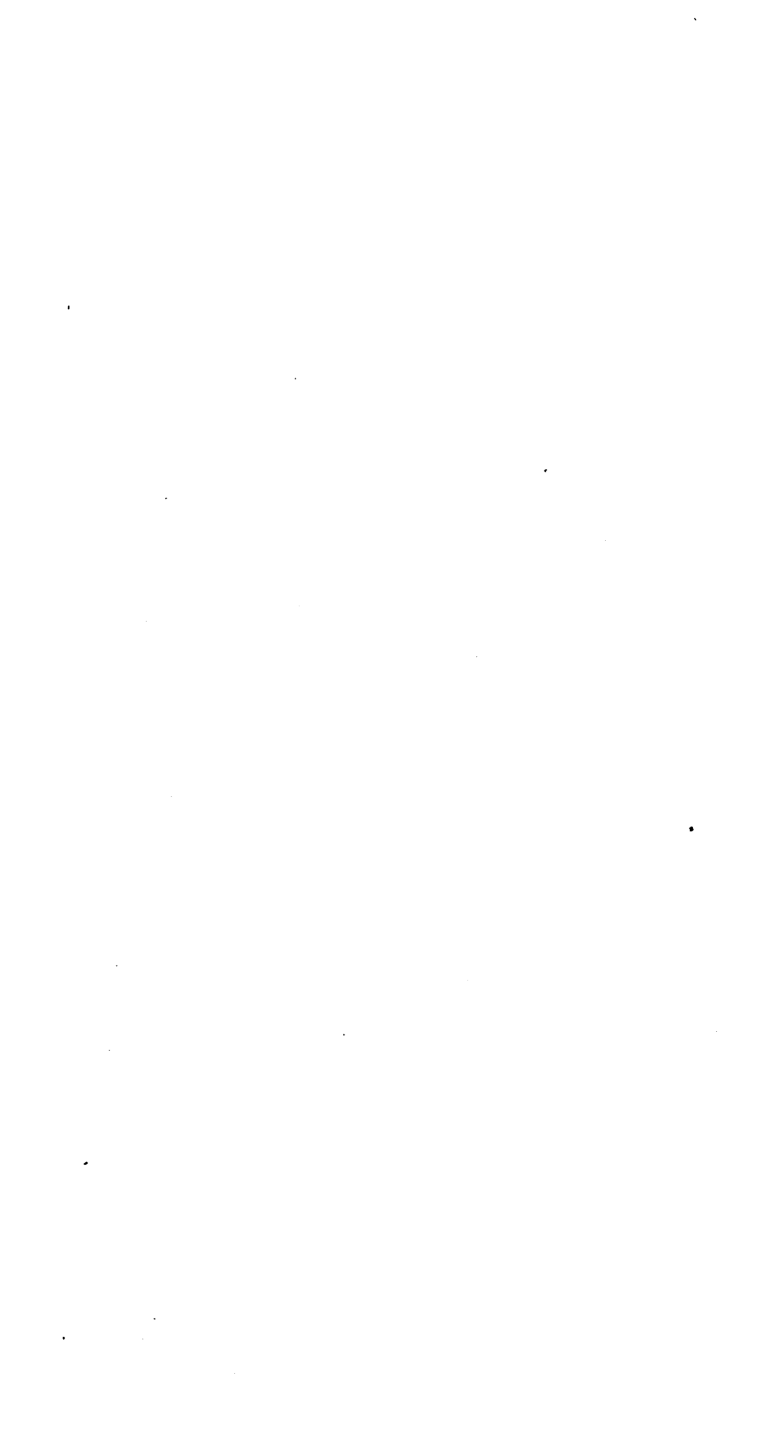
othermisch · Consoner Gipt Nordbiohactfree .

Fig. 2



, .





		*	
·			
			. •
	,		



